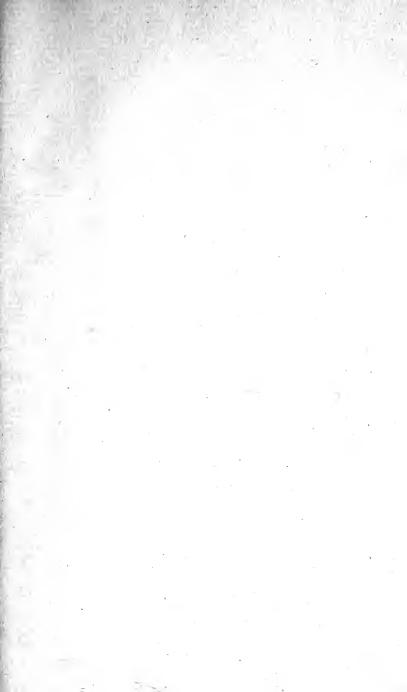




UNIVERSITY OF TORONTO LIBRARY

The
Jason A. Hannah
Collection
in the History
of Medical
and Related
Sciences



Digitized by the Internet Archive in 2010 with funding from University of Ottawa

13

ANNALES DE CHIMIE;

OU

RECUEIL DE MÉMOIRES

Concernant la Chimie et les Arts qui en dépendent.

Le prix est de 3 liv. 12 s. le volume broché.

Conc. 11 11 Conc. 11 Conc.

ANNALES DE CHIMIE;

OU

RECUEIL DE MÉMOIRES

CONCERNANT LA CHIMIE ET LES ARTS · QUI EN DÉPENDENT.

Par MM. DE MORVEAU, LAVOISIER, MONGE, BERTHOLLET, DE FOUR-CROY, le Baron DE DIETRICH, HAS-SENFRATZ & ADET.



RUE ET HÔTEL SERPENTE.

Et se trouve à Londres,

Chez Joseph De Boffe, Libraire, Gerard-Street, Nº. 7 Soho.

M. DCC. XC.

TO THE REPORT OF THE PART OF T

TO THE COLUMN TO THE TOTAL TO THE TOTAL TO THE TOTAL TO THE TOTAL TOTAL

THRUDAL



. .



ANNALES DE CHIMIE;

O U

RECUEIL DE MÉMOIRES

CONCERNANT LA CHIMIE ET LES ARTS QUI EN DÉPENDENT.

MÉMOIRE

Sur la Cause des principaux Phénomènes de la Météréologie.

Par M. Monge.

Les physiciens ont refusé long-tems de reconnoître les molécules des corps comme capables d'exercer quelqu'action les unes sur les autres. Bornés dans leurs recherches à l'ob-

Tome V.

fervation des corps considérés en grandes masses, ils n'admirent d'abord d'autres explications que celles qui leur parurent conformes aux loix générales de la mécanique; & ce ne sut que quand ils se samiliarisèrent ensuite avec la marche que suit constamment la nature dans les compositions & dans les décompositions chimiques, qu'ils reconnurent ensin que les molécules des corps ont toutes une tendance les unes vers les autres, & que c'est à cette tendance, variable pour les dissérens corps, qu'il faut attribuer tous les phénomènes que présente la chimie.

Pour rendre raison de l'ascension de l'eau dans l'atmosphère sans employer d'autres causes que les loix de l'hydrostatique, ils étoient obligés de former des hypothèses ingénieuses, à la vérité, mais dont aucune ne pouvoit satisfaire à toutes les circonstances des phénomènes; on supposoit, par exemple, qu'à la surface des corps humides l'eau se formoit en petits globules vésiculaires dont la capacité étoit remplie ou par de l'air que la chaleur avoit rarésiée, ou par tout autre sluide élastique; & que ces globules, devenus par-là d'une pesanteur spécifique moindre que celle de l'air atmosphérique, s'élevoient jusqu'à ce qu'ils

fussent parvenus dans une couche dont la pefanteur spécifique sût égale à la leur. Mais outre que cette formation étoit purement hypothétique, elle ne pouvoit servir qu'à l'explication du phénomène seul de l'ascension; & on ne pouvoit rendre raison ni de la correspondance observée entre les différens états de l'atmosphère & les variations de la colonne de mercure dans le baromètre, ni de l'évaporation qu'éprouvent la glace & beaucoup d'autres corps solides dans l'air même le plus tranquille.

M. le Roy de Montpellier nous fit faire le premier pas dans cette carrière, en prouvant d'une manière incontestable que l'air a la faculté de dissoudre l'eau, & de la convertir en fluide élastique, comme l'eau dissout elle-même les sels & les fait passer de l'état solide à l'état liquide.

Tout le monde connoît les expériences décisives par lesquelles ce physicien sit voir,

1°. Que l'air, en absorbant de l'eau, conserve sa transparence, ce qui n'auroit pas lieu si l'eau étoit simplement suspendue par quelque moyen mécanique.

2°. Que la faculté dissolvante de l'air diminuant à mesure que la quantité d'eau observée augmente, ce fluide peut arriver à une véritable faturation.

3°. Que le point de faturation est variable suivant les températures; en sorte que l'air saturé d'eau par une température haute, contient plus d'eau que quand il est saturé par une température plus hesses

température plus basse.

4°. Que si l'air saturé d'eau éprouve un refroidissement, il devient supersaturé, & il abandonne toute l'eau dont il ne s'étoit chargé qu'à la faveur de l'excès de la température qu'il a perdue; & parce que ces quatre circonstances accompagnent ordinairement toutes les dissolutions, & en sont regardées en général comme les caractères, il prononça que l'absorption de l'eau par l'air est le résultat d'une véritable dissolution.

Au moyen de cette découverte seule, il n'étoit pas encore possible de rendre raison des grands phénomènes de la météréologie, mais il étoit déjà facile d'expliquer des faits nombreux qui se passent tous les jours sous nos yeux, & dont on ne pouvoit appercevoir auparavant ni la cause, ni les rapports. Nous allons entrer à cet égard dans quelques détails.

Lorsque l'air de l'atmosphère, saturé d'eau ou voisin de l'état de saturation, est en cnotact

avec des corps dont la température est fensiblement plus basse que la sienne, la couche de ce fluide qui enveloppe les corps doit se refroidir & abandonner toute l'eau qu'elle ne tenoit en dissolution qu'à la faveur de son excès de température, & l'eau qui résulte de cette précipitation & qui est dans l'état liquide, doit s'attacher à la surface des corps, si ceux-ci font susceptibles d'en être mouillés, ou se disfiper d'une manière insensible dans l'atmosphère, si elle n'a pas la faculté de s'attacher à leurs surfaces; & dans l'un & l'autre de ces deux cas, la transparence de l'air ne doit pas être troublée, parce que ce fluide étant peu conducteur de la chaleur, il n'éprouve de refroidissement sensible que dans le voisinage des corps, & que la précipitation ne peut pas avoit lieu dans le reste de l'étendue de la masse.

C'est pour cette raison que pendant l'été les bouteilles que l'on sort de la cave, & dont la température est plus basse que celle de l'atmosphère, se mouillent par leur contact avec l'air, & continuent de le faire jusqu'à ce qu'elles aient acquis à peu près la température du milieu dans lequel elles sont plongées, & que les vases dans lesquels on prend des glaces, se mouillent à l'extérieur, & même se couvrent

d'une espèce de frimat lorsque leur température est plus basse que celle de la congellation.

C'est aussi pour cela que pendant l'hiver, quand l'air extérieur est plus froid que celui des appartemens, les vîtres qui se refroidissent promptement à cause de leur peu d'épaisseur fe mouillent en dedans, tandis qu'au contraire lorsqu'après de longues gelées l'air & les parois des appartemens ont été considérablement refroidis, & que le dégel survient tout-à coup, les vitres refroidies par leur contact avec l'air intérieur dont la température est alors plus basse que celle de l'air extérieur, se mouillent en-dehors; on voit enfin pourquoi dans cette dernière circonstance les métaux, les pierres, les bois se couvrent d'humidité, & pourquoice phénomène dure plus long-tems pour les corps qui ayant plus de masse, emploient, toutes choses égales d'ailleurs, plus de tems à reprendre la température de l'atmosphère.

Lorsque l'air atmosphérique saturé d'eau ou voisin de l'état de saturation éprouve un refroidissement sensible dans toute l'étendue de sa masse, il doit abandonner par-tout l'eau qu'il ne tenoit en dissolution qu'à la saveur de l'excès de sa température précédente : l'eau qui

résulte de cette précipitation doit se trouver disséminée dans toute l'étendue de la masse en globules sphériques extrêmement petits, & qui, quoique transparens eux-mêmes, doivent néanmoins troubler la transparence de la masse d'air qui les renserme, parce que la lumière en passant de l'air dans les globules & de ces globules dans l'air, subit de fréquentes résractions qui la détournent de sa direction en ligne droite; & la masse d'air, devenu visible par-là, doit présenter l'aspect d'une sumée ou d'un brouillard plus ou moins épais, selon que la précipitation a été plus ou moins abondante.

Il est facile d'après cela d'expliquer la formation de la sumée qui s'élève au-dessus de l'eau lorsqu'elle est plus chaude que l'air environnant; car la couche d'air qui repose sur la surface de l'eau s'échaussant par son contact & devenant par-là moins saturée d'eau qu'elle n'étoit auparavant, en dissout en esset davantage; mais sa pesanteur spécifique étant diminuée & par la rarésaction que produit l'élévation de sa température, & par une autre cause que nous rapporterons plus tard, elle s'élève en conservant sa transparence jusqu'à ce que, par son mélauge avec l'air le plus froid qui l'environne, elle se soit assez responde pour devenir

supersaturée: alors elle abandonne toute l'eau qu'elle ne peut plus tenir en dissolution par sa température actuelle; & cette eau abandonnée, en troublant la transparence de l'air, devient visible sous la forme d'une sumée qui ne continue de s'élever qu'à cause du mouvement acquis de la masse d'air dans laquelle elle se trouve, ou de l'excès de température que cette masse conserve encore. Ensin, cette sumée se dissipe, tant parce qu'en se distribuant dans une plus grande masse d'air, elle se délaie, pour ainsi dire, que parce que l'état de grande division où elle est savorise & accélère sa dissolution dans l'air environnant lorsque celui-ci n'en est pas complettement saturé.

On voit donc pourquoi peudant l'hiver l'eau des rivières, quoiqu'à la température de la glace, produit de la fumée lorsque l'air de l'atmosphère est sensiblement plus froid qu'elle; pourquoi l'air qui sort des caves & qui est pour l'ordinaire saturé d'eau par une température de 8 ou 10 degrés au-dessus de la congellation, devient visible comme une sumée lorsque la température de l'air extérieur est considérablement plus basse; pourquoi l'haleine des animaux qui s'est échaussée & qui a dissous de l'eau dans leurs poumons, devient visible lors-

qu'il fait froid & humide, tandis qu'elle reste transparente & invisible lorsque l'air extérieur est sec & chaud; pourquoi ensin il s'élève une sumée sensible de dessus la surface des grands animaux pendant l'hiver lorsqu'ils ont été mis en sueur ou par un travail pénible, ou par un exercice violent.

Pendant l'été, l'air des vallées échauffé par les rayons directs du foleil & par ceux que les collines ont réfléchis, dissout dans la journée une grande quantité d'eau; mais le soir il perd sa transparence, & il devient visible sous la forme d'un brouillard lorsqu'en s'élevant audessus du sol il se mêle avec un air plus froid qui abaisse sa température au-dessous de celle qui convient à sa saturation exacte. Dans tous les cas analogues, la sumée & le brouillard ne sont autre chose que de l'air rendu visible par de l'eau qu'il avoit d'abord dissoute en vertu d'une température plus haute, & qu'il a ensuite abandonnée lorsqu'à cause d'un refroidissement, il en est devenu supersaturé.

M. Leroy, qui avoit été dirigé dans ses recherches par la comparaison de ce qui se passe dans la dissolution de l'eau par l'air avec ce qui a lieu dans la dissolution des sels par l'eau, étendit sa découverte aussi loin que l'analogie

pouvoit le permettre; mais il s'arrêta quand l'analogie cessa de le conduire. L'eau étant un liquide incompressible & dont la densité ne peut éprouver de variation sensible que par les changemens de température, ne peut changer de manière d'agir sur les substances qu'elle tient en dissolution que quand elle subit quelqu'altération dans sa température; tandis qu'au contraire un fluide élassique doit exercer une action plus grande sur les substances qu'il a la faculté de dissoudre; lorsque sa température reste d'ailleurs la même, ses molécules en vertu d'une plus grande pression, sont plus rapprochées, & qu'il renferme plus de masse sons le même volume; mais l'analogie n'alloit pas jusques-là, & M. Leroi ne sut conduit ni à la considération des changemens subits qui arrivent dans la constitution de l'atmosphère, ni à l'explication des principaux phénomènes de la météréologie. Cependant le pas le plus important étoit fait, le mot de dissolution étoit prononcé, & de bons esprits ne pouvoient tarder d'ajouter: ce qui manquoit à la découverte de ce phyficien.

On reconnut en effet bientôt qu'à température constante l'air dissout d'autant plus d'eau pour arriver au point de saturation, qu'il est plus dense & par conséquent plus comprimé; en sorte que de l'air saturé d'eau sous une certaine pression, cesse de l'être & devient capable d'en dissoudre encore lorsque la température restant la même, la pression qu'il éprouve vient à croître, & qu'au contraire il devient supersaturé & qu'il abandonne de l'eau qui trouble sa transparence dans toute son étendue lorsque sa compression vient à diminuer. Cette proposition, qui seroit suffisamment vérissée par sa seule consormité avec un grand nombre de phénomènes qui ont été découverts depuis, se démontre d'une manière incontestable par l'expérience suivante.

Si après avoir renfermé de l'air atmosphérique sous le récipient d'une machine pneumatique assez long-tems pour qu'il ait pu se saturer d'eau par son contact avec celle qui mouille les cuirs de la platine ou avec celle qu'on peut lui avoir exposée, on vient à faire le vuide en mettant quelque intervalle entre les coups de pisson; & si l'appareil est disposé de manière que le récipient soit placé entre le jour qui vient des croisées & l'observateur, il est facile d'appercevoir que l'air du récipient qui d'abord étoit transparent, parce que l'eau qu'il avoit absorbée étoit dans l'état de disso-

lution, perd à chaque coup de pisson sa transparence d'une manière parsaitement analogue à ce qui se passe dans toute autre dissolution troublée; qu'il en résulte un brouillard ou une espèce de nuage dont l'intensité dépend du volume du récipient; & que les globules d'eau liquide & non dissoute qui constituent ce nuage tombent ensuite lentement sur la platine, comme un précipité chimique se rassemble au sond du vase où la dissolution a été troublée; ensin, le nuage se renouvelle à chaque coup de piston, jusqu'à ce que l'exhaustion soit portée assez loin pour que l'eau puisse se vaporiser en vertu de la seule diminution de pression.

M. de Saussure, dans ses essais d'hygrométrie, donne un moyen bien simple de rendre frappant ce phénomène, qui n'est pas toujours assez sensible, sur-tout pour des cours publics. Il propose de faire l'expérience dans une chambre obscure, & d'y introduire un faisceau de lumière dirigée au travers du récipient; ce faisceau, en éclairant les globules d'eau abandonnée, les rend visibles, comme il fait appercevoir les petits corps qui nagent dans l'air de l'appartement, & qu'on ne voit pas au grand jour.

Quoique cette expérience fût connue depuis

long-tems, on n'en avoit cependant encore déduit aucune conséquence importante, parce qu'on ne considéroit pas la combinaison de l'air & de l'eau comme une véritable dissolution; mais dès que la découverte de M. Leroi eut fait à cet égard une espèce de révolution, les physiciens, ceux sur-tout qui étoient déjà familiarisés avec les spéculations chimiques, ne tardèrent pas à en conclure que quand l'air tient de l'eau en dissolution, le point de saturation est variable non-seulement selon la température, comme l'avoit prouvé M. Leroi, mais encore selon sa compression actuelle.

Dès-lors il fut facile de rendre raison de plusieurs grands phénomènes de la météréologie, & principalement de la correspondance observée entre les variations de la colonne du baromètre & les dissérentes constitutions de l'atmosphère, correspondance sur laquelle les meilleurs esprits s'étoient exercés en vain, & dont on n'avoit encore donné aucune explication satisfaisante.

En effet, lorsqu'après plusieurs beaux jours la colonne de mercure vient à baisser dans le baromètre, & que la pression de l'air est par conséquent diminuée, il est clair que les couches insérieures de l'air, moins comprimées

qu'elles n'étoient auparavant, doivent approcher davantage du point de faturation, l'atteindre & même l'outre-passer, si la diminution de pression & l'abaissement du mercure qui en est une suite sont assez considérables. Dans ce cas les couches d'air supersaturées doivent donc abandonner toute l'eau qu'elles ne tenoient en dissolution qu'à la faveur de l'excès de leur compression; & cette eau, abandonnée dans toute l'étendue des couches, doit troubler leur transparence & les rendre visibles sous la forme de nuages.

Les molécules d'eau dont les nuages sont formés devroient tomber lentement comme les résultats de toutes les précipitations chimiques, & elles le seroient en esset si elles étoient dans un fluide tranquille; mais l'atmosphère perpétuellement agitée par les changemens de denssité & de température auxquels elle est sans cesse exposée, les entraîne dans ses dissérens mouvemens & retarde leur chûte. Cependant cette même agitation, en mettant en contact des globules qui étoient auparavant séparés par des couches d'air, & qui pour cela n'exerçoient aucune action les uns sur les autres, les oblige à se réunir en globules plus gros & moins nombreux, jusqu'à ce que, devenus d'a-

bord capables de vaincre la résissance que l'air opposoit à leur mouvement, & que réunis ensuite aux globules plus petits qu'ils rencontrent dans leur chûte, ils nous arrivent ensin sous la forme de pluie dont les gouttes sont d'autant plus grosses, qu'elles tombent de plus haut, & que l'épaisseur verticale du nuage qu'elles ont traversé est plus considérable.

Au contraire, lorsqu'après plusieurs jours de pluie la colonne de mercure vient à s'élever dans le baromètre, & que la pression de l'air devient plus grande, les couches inférieures de l'atmosphère qui auparavant étoient saturées sous la pression qu'elles éprouvoient alors, cesfent de l'être sous une pression plus grande; elles deviennent capables de dissoudre de l'eau nouvelle, & elles dissolvent en effet une partie de celle avec laquelle elles sont en contact; elles sèchent les corps humides que l'on expose à leur action, comme l'eau douce édulcore les matières imprégnées des substances qu'elle peut dissoudre : mais c'est sur les petits globules dont les nuages sont composés, qu'elles agissent avec le plus d'énergie, parce que les globules étant disséminés dans l'air & en contact de toutes parts avec le dissolvant, ils en sont attaqués par un plus grand nombre de points;

de même que le précipité d'une dissolution chimique est plutôt redissous quand il est encore tenu en suspension & dans un état de grande division, que quand, toutes autres circonstances étant d'ailleurs les mêmes, il est rassemblé au fond du vase ou adhérent à ses parois. Les nuages se dissipent donc, mais d'une manière lente, parce que les dissolutions sont en général moins rapides que les décompositions; si l'on porte alors la vue sur les bords de quelque nuage, & que l'on en fixe quelque partie faillante, on la voit s'atténuer insensiblement & se dissiper dans l'air, qui reprend enfin sa transparence pour la conserver jusqu'à ce que les circonstances qui favorisent alors sa faculté dissolvante, savoir, sa température & principalement la compression qu'il éproave, viennent à cesser, & que le mercure s'abaisse d'une manière sensible dans le baromètre.

Ainsi, l'air atmosphérique peut devenir supersaturé d'eau par deux causes très-différentes, ou parce que sa température est suffissamment abaissée, ou parce qu'il éprouve dans la pression qu'il supporte une diminution suffissante; mais dans chacune de ces deux circonstances il se comporte d'une manière particulière. Lorsque la supersaturation est produite par un simple refroidissement, refroidissement, nous avons vu que la précipitation se fait le plus souvent dans les couches d'air qui sont en contact avec les corps qui les refroidissent, & que le reste de la masse d'air. n'éprouvant pas un refroidissement aussi grand, n'outre-passe pas toujours le terme de la saturation, & qu'il garde sa transparence, excepté dans les cas seuls où cette masse, en se distribuant dans de l'air plus froid, retient dans toute son étendue un abaissement suffisant de température. Mais quand la supersaturation est l'effet, d'une diminution de pression, comme cette diminution affecte toute la masse d'une manière. à peu près unisorme, la supersaturation est générale, l'eau est abandonnée par tout, la transparence de l'air est toujours troublée, & le résultat de cette opération est un nuage si elle se fait à quelque hauteur dans l'atmosphère, & un brouillard si elle s'exécute autour de nous.

Avant que d'aller plus loin, il est nécessaire de discuter une observation qui a été saite dans ces derniers tems par un physicien distingué. & qu'on pourroit regarder comme contraire à la proposition que nous venons d'avancer.

M. de Saussure, après avoir composé l'hygromètre à cheveu de son invention, & s'être Tome V.

assuré par un grand nombre d'expériences de la sidélité de cet instrument, sut empressé de reconnoître comment il seroit assedé par les changemens de densité de l'air. Pour cela il exposa l'hygromètre sous le récipient de la machine pneumatique pendant un tems suffifant pour être assuré que le cheveu s'étoit mis en équilibre avec l'humidité de l'air intérieur, puis il fit le vuide, afin d'observer quelle seroit la marche que l'instrument suit alors. Prévenu, comme il le dit lui - même, en faveur de l'opinion dont il s'agit, mais aussi persuadé que l'hygromètre devoit toujours indiquer l'humidité extrême dans tout air faturé d'eau, quelle que sût d'ailleurs la densité de ce fluide; il s'attendoit, en diminuant la densité de l'air du récipient jusqu'à ce que sa transparence sût troublée, & en portant par-là le fluide au-delà du point de saturation, il s'attendoit, dis-je, à voir l'hygromètre marcher vers l'humidité extrême, atteindre enfin ce terme, & y rester pendant tout le tems de l'exhaustion. Il fut furpris d'observer au contraire que l'instrument non-seulement marchoit vers la sécheresse au premier coup de piston, & gardoit sa nouvelle position tant que l'air du récipient restoit dans le même état, mais encore qu'il continuoit à

chaque coup de pisson de s'approcher de ce terme par des progrès qui d'abord alloient en décroissant jusqu'à un certain point, & qui devenoient ensuite de plus en plus rapides, comme on peut le voir dans le résultat d'une de ses expériences que nous rapportons ici, & auquel nous ajoutons une colonne de différence, pour montrer les inégalités de la marche de l'hygromètre.

Abaissemens du mercure dans le baromètre intérieur.		Marche de l'hygromètre vers la sécheresse extrême.	Différences.
pouc.	lignes.	9°,98	9°,98
13	6	11,40	1,42
20	3	16,14	4,34
2.6	9 1 .	24,47	8,33

L'observation que nous venons de rapporter n'a rien qui prouve que l'air n'ait pas la faculté de dissoudre d'autant plus d'eau qu'il est B ij & plus chaud & plus comprimé, & nous penfons qu'il est très-facile de rendre raison de toutes les circonstances qui l'accompagnent, lorsqu'on a réstéchi sur la manière dont l'action des sluides élassiques est altérée par les changemens de leurs densités.

En effet, le cheveu de l'hygromètre ne peut être en équilibre par rapport à l'humidité avec l'air environnant, à moins que les molécules d'eau qui font à fa furface ne foient ellesmêmes en équilibre avec toutes les forces qui s'exercent fur elles, forces dont les unes tendent à les faire pénétrer dans l'intérieur de la fubflance de ce cheveu; tandis que les autres s'oppofent à leur intromission.

Dans tous les cas que nous considérons ici, il n'y a qu'une seule force qui s'oppose à l'inromission de l'eau, c'est l'adhérence que les molécules propres du cheveu ont les unes pour les autres, adhérence qui doit être vaincue pour que ces molécules s'écartent & admettent de l'eau nouvelle dans les intervalles qui les séparent. Cette force n'est pas une simple résissance, car en tendant à rapprocher les molécules du cheveu, elle sait essort pour en exprimer l'eau, & elle l'exprime en esset lorse qu'elle peut surmonter les obstacles qui s'y-

opposent. Mais il y a deux forces qui tendent à faire pénétrer l'eau dans l'intérieur du corps hygrométrique; la première est l'excès d'affinité de l'eau pour le cheveu, sur son affinité qui la tient en dissolution; la seconde, à laquelle il ne paroît pas qu'on ait fait suffisamment attention, est la compression qu'éprouve le fluide environnant, & qu'il exerce à son tour contre la surface du cheveu. Cette compression doit avoir évidenment elle-même deux effets distincts; car en supposant d'abord que l'air tienne de l'eau en dissolution sous la forme de fluide élastique, la compression doit augmenter la densité de l'eau considérée dans cet état, & par conféquent augmenter son action chimique sur les corps hygrométriques; de même que l'air atmosphérique devient plus dissoluble dans l'eau lorsqu'il est plus comprimé, & que l'action du gaz oxigène sur les corps combustibles est plus grande lorsque sa compression est plus forte. Mais en supposant même que le fluide environnant ne tienne point d'eau en dissolution, la pression qu'il exerce sur la surface du cheveu s'oppose à ce que l'eau en soit exprimée, & l'on conçoit que cette sorce seule peut être portée à tel point qu'elle empêche en effet qu'aucune molécule d'eau ne B iii

forte, & que le cheveu n'éprouve aucune contraction; c'est-à-dire, qu'un cheveu saturé d'eau & indiquant l'humidité extrême pour les circonstances actuelles, pourroit être introduit dans un fluide élastique très-sec sans se recouvrir & sans faire le moindre pas vers la sécheresse, si ce fluide, privé d'ailleurs de toute action sur l'eau, étoit suffisamment comprimé.

Lors donc qu'il survient quelque altération dans l'une des trois sorces que l'on vient de considérer, l'eau doit pénétrer dans l'intérieur du cheveu où elle doit en être exprimée, & le cheveu lui-même doit s'allonger ou se raccourcir, selon le sens dans lequel l'équilibre a été troublé. Il est inutile d'entrer ici dans le détail de tous les cas de cette perturbation d'équilibre, il nous suffit de considérer celui qui a lieu dans l'observation de M. de Saus-fure.

Lorsque l'hygromètre placé sous le récipient de la machine pneumatique indique l'humidité extrême ou qu'il est voisin de ce terme, & qu'ensuite on dilate l'air par un coup de piston, ou produit par cette opération seule deux esses contraires, & dont on n'apperçoit que la différence; car, d'une part, en diminuant la den-

stité de l'air, on porte ce sluide au delà du point de saturation, on diminue son affinité pour l'eau, & l'on savorise l'introduction de l'eau dans le cheveu; mais de l'autre, en diminuant la pression que l'air exerçoit contre le cheveu, on affoiblit un des obstacles qui empêchoient l'eau de céder à l'action qui porte les molécules de cheveu les unes vers les autres, & on savorise sa sont et l'expérience nous apprend que c'est ce dernier effet qui est le plus considérable, puisque ce cheveu se contracte & marche vers la sécheresse.

Ensin, le cheveu peut se contracter dans deux circonstances différentes, 1°. lorsque l'air devenu plus dissolvant de l'eau, lui enlève une partie de celle qu'il contenoit, & alors la surface du cheveu est sèche; 2°. lorsque le sluide élastique environnant, sans devenir plus dissolvant, le comprime avec moins de sorce, & dans ce cas le cheveu est mouillé en-dehors; & l'on verroit l'eau ruisseler sur sa surface, si le phénomène se passoit plus en grand.

Au reste, il y auroit certainement de la témérité à établir une théorie nouvelle d'après des considérations aussi délicates & dénuées de saits positifs; mais il n'est quession ici que de l'explication d'un fait isolé, qui d'abord a paru contraire à une théorie généralement adoptée, & il fuffit de l'avoir expliqué d'une manière raisonnable pour que cette théorie, fondée d'ailleurs sur des expériences directes & vérifiée par tous les phénomènes de la météréologie, ne doive pas être rejetée.

Il résulte delà que l'hygromètre est sensible au poids de l'atmosphère, & que dans la détermination du point de l'humidité extrême, sur le limbe de cet instrument, il faut avoir égard à la hauteur du baromètre.

Un hygromètre construit à Genève, où le mercure ne s'élève dans le baromètre qu'à 27 pouces, doit indiquer à Paris le 100° degré sans que l'humidité soit extrême & sans que l'air ait atteint le point de faturation. Nous avons vérifié cette conjecture, MM. Vandermonde, Berthollet & moi, en renfermant un hygromètre de Genève sous une cloche de verré au-dessus d'un appareil hydro-pneumatique, le baromètre étant à 28 ponces 4 lignes : lorsque l'air de la cloche & l'hygromètre eurent atteint l'humidité extrême, l'aiguille de l'instrument indiqua à peu près 104 degrés, tandis qu'à Genève, & dans des circonstances d'ailleurs les mêmes, elle n'en auroit indiqué que 100.

Nous ne devons pas quitter cet objet sans

parler des inégalités de la marche de l'hygrometre dans l'expérience de M. de Saussure. Il est bien évident que s'il ne se passoit que ce que nous venons de rapporter, l'hygromètre ne pourroit jamais atteindre la sécheresse extrême dans le vide absolu, parce que la force avec laquelle l'eau adhéroit à l'air dans l'opération par laquelle on a déterminé ce point, n'a pas lieu dans le vide, & qu'ainst les pas que l'hygromètre fait vers la sécheresse en vertu des coups successifs du piston, devroient toujours aller en décroissant. Mais il faut observer que quand la pression de l'air a été diminuée jufqu'à un certain point qui dépend de la température, l'eau se convertit en vapeur; la force avec laquelle elle est portée à ce changement d'état, tend à la faire sortir en plus grande quantité de l'hygromètre, & favorise la contraction du cheveu, dont la marche vers la sécheresse, après avoir été en décroissant dans le commencement, doit ensuite par-là devenir croissante, consormément à l'observation de M. de Saussure.

La contraction du cheveu dans un air moins comprimé ne présente donc rien qui ne s'accorde parfaitement avec la propriété que l'air a de dissoudre d'autant plus d'eau, qu'il est

plus chaud & plus dense, & qui ne soit conforme à la manière générale dont se comportent les sluides élassiques dans toutes les opérations analogues.

L'évaporation, c'est - à - dire, la dissolution des liquides dans les fluides élastiques est toujours accompagnée d'un refroidissement d'autant plus grand, toutes choses égales d'ailleurs, que la quantité & la rapidité de la dissolution font plus grandes. Cette circonstance, observée pour la première fois par le docteur Cullen, confirmée ensuite par M. Baumé, sut enfin expliquée par M. Black, qui fit voir, par des expériences également neuves & exactes, que quand les corps passent de l'état solide à l'état liquide, & de celui-ci à l'état de fluide élastique, ils absorbent des quantités déterminées de calorique qu'ils enlèvent aux corps circonvoifins dont la température s'abaisse; & que quand, par tout autre moyen que par le refroidissement, ces corps retournent de l'état de fluide élassique à l'état liquide, ou de celui-ci à l'état solide, ils restituent ces quantités de calorique au milieu environnant dont ils élevoient alors la température.

L'analogie entre ces deux changemens d'état est encore plus grande qu'elle ne le paroît par

ce simple exposé. En effet, les solides passent à l'état liquide de deux manières différentes, ou par l'action seule du calorique, comme il arrive dans toutes les fusions, ou par l'action d'un liquide préexistant, & alors l'opération est une véritable dissolution; dans l'un & l'autre cas, il y a du calorique absorbé; mais en général la dissolution d'une certaine substance en absorbe beaucoup moins que n'en exige sa fusion. Les sels neutres, par exemple, consomment moins de calorique lorsqu'ils se dissolvent dans l'eau que quand ils se liquésient dans un creuset par l'action du feu, parce que dans la dissolution l'action du calorique étant aidée de toute celle du dissolvant, il faut moins de calorique pour produire le même effet. De même les liquides peuvent passer à l'état de fluide élassique de deux manières, ou par l'action seule du calorique; comme dans la vaporifation, ou par l'action d'un autre fluide élaftique déjà formé, comme dans l'évaporation; & parce que dans ce dernier cas la quantité de calorique absorbée est beaucoup moindre que celle qui leur est nécessaire pour se convertit en vapeur, il s'ensuit que l'action du calorique est alors aidée de toute celle du dissolvant. Ains, l'on s'est trompé dans ces derniers tems, lors-

qu'on a cru que l'évaporation ne pouvoit avoir lieu, à moins que le liquide ne fût auparavant converti en vapeur par l'action seule du calorique, & que ce n'étoit qu'après s'être mêlé dans cet état avec un fluide élassique, qu'il pouvoit enfuite subir la dissolution. Au reste cette opinion est absolument contraire aux faits, puisque sous le poids de l'atmosphère & par les températures ordinaires l'eau ne se vaporise jamais, & qu'elle ne peut alors passer à l'état de fluide élastique, si elle n'est en contact avec de l'air non faturé, ou si elle n'est exposée à l'action dissolvante d'un autre fluide élassique déjà formé & qui concourre à la production d'un effet que le calorique seul ne pourroit produire.

La découverte du docteur Cullen fervit à rendre raison d'une circonstance remarquable qui accompagne ordinairement les phénomènes de la météréologie. On voit ensin que quand le mercure monte dans le baromètre, & que quand l'air de l'atmosphère, devenu par-là plus dense & moins saturé, dissout l'eau qui est éparse dans son sein sous la forme de nuages, ou celle qui mouille les corps avec lesquels il est en contact, il doit sournir le calorique nécessaire à cette opération, & éprouver dans sa

température un abaissement proportionné à la quantité & à la rapidité de la dissolution; ce qui explique en partie le froid qui règne ordinairement dans l'atmosphère par les vents du nord-est; qui pour nous sont les plus secs. Tandis que lorsque le mercure baisse dans le baromètre, & que l'air devenu supersaturé abandonne au contraire sous la forme de nuages l'eau qu'il tenoit auparavant en dissolution, & qu'il mouille la furface des corps qu'il touche; l'eau, en retournant à l'état liquide, doit restituer à l'atmosphère tout le calorique dont elle s'étoit emparée pendant la dissolution, ce qui explique l'élévation de température qui accompagne ordinairement dans nos climats les vents de sud-ouest, du moins péndant la formation des nuages, quoique souvent cette température soit ensuite considérablement abaissée par la chûte de pluie, qui, en traversant l'air avecune vîtesse plus ou moins grande, donne lieu: à une évaporation nouvelle & à un refroidisse ment plus ou moins rapide.

C'est peut être ici le lieu de parler de la forme que prend l'eau lorsqu'elle est abandonnée par l'air en vertu d'un abaissement de température, ou d'une diminution suffisante dans la pression de l'atmosphère. Quelques physiciens

modernes, trompés par la légèreté apparente des molécules d'eau qui constituent les nuages, par la faculté qu'elles ont lorsqu'on les reçoit sur l'eau de flotter à la surface sans se confondre avec la masse, par la grande mobilité dont elles jouissent alors, & séduits par quelques apparences spécieuses, lorsqu'ils ont cru observer que les molécules s'élevoient d'ellesmêmes dans l'atmosphère sans y être déterminées par aucune agitation du fluide, ont pensé que ces globules devoient être creux, remplis d'un fluide particulier plus léger que l'air atmosphérique, & enveloppes d'une couche de ce même fluide, & ils ont donné à ces globules le nom de vapeur vésiculaire.

Dans le nombre presque insini des globules d'eau qui troublent la transparence de l'air lorsque le ciel est tout couvert, il n'est peut-être pas impossible que par un concours de circonstances qu'il seroit cependant dissicile d'indiquer, il ne s'en trouve quelques-uns qui prennent la sorme vésiculaire; & s'il en existe, ils ne peuvent être remplis & environnés que d'air atmosphérique. Mais en général l'eau abandonnée dans l'intérieur d'un fluide élassique qui la tenoit en dissolution, se convertit en globules très-petits, pleins, épars, & qui quoique

d'une pesanteur spécifique beaucoup plus grande que celle du fluide qui les renserme, sont tenus en suspension par deux causes qu'il est nécessaire de développer.

- 1°. L'état de division dans lequel est l'eau & la petitesse des globules dans lesquels elle est alors réduite, lui sont éprouver de la part de l'air une grande resistance, en vertu de laquelle elle doit employer un tems considérable pour parcourir plusieurs centaines de toises dans l'atmosphère; de même qu'un précipité métallique met plusieurs heures à descendre de quelques pouces dans un liquide d'une pessanteur spécifique beaucoup moindre que la sienne.
- 2°. L'affinité de l'eau pour l'air, même saturé de ce liquide, fait adhérer chaque globule à la couche d'air qui l'environne, ce qui produit le même effet que si le volume étoit augmenté sans que sa masse eût reçu un accroissement proportionnel, & doit encore retarder sa chûte. C'est par une semblable adhérence à l'air environnant qu'une aiguille d'acier sèche ou qu'une petite lame de métal, peut stotter sur la surface d'une eau tranquille, quoique sa pesanteur spécisique soit beaucoup plus grande que celle du liquide. L'adhérence dont il s'agit

l'explication du phénomène, elle est prouvée par tous les saits qui ont quelque analogie avec celui dont il est quession; c'est en vertu de cette adhérence que l'eau entraîne & comprime l'air dans les trompes qu'on substitue aux souf-sset dans quelques forges, comme la corde entraîne l'eau elle-même dans la machine de Verrat; & pour nous servir d'un exemple qui ait encore plus de rapport avec notre objet, c'est en vertu de cette adhérence à la couche d'air qui les environne, que des gouttes d'eau massives s'ensoncent à peine du deuxième de leur diamètre lorsqu'elles roulent sur la surface de l'eau, même agitée.

On a cru que les globules d'eau qui constituent les nuages & les brouillards étoient véficulaires, parce que quand on les reçoit sur la surface de l'eau, elles y flottent sans se réunir à la masse; mais, comme je l'ai fait voir dans un mémoire que je lus l'année dernière à l'académie, il est très facile, au moyen d'un chalumeau capillaire, de faire flotter sur la surface de l'esprit-de-vin des gouttes massives de ce liquide; on les y voit alors rouler avec une très-grande liberté, se choquer les unes les autres & se réssechir sans se réunir.

Quoique

Quoique le succès de cette expérience soit en général moins facile avec de l'eau, il se présente cependant de fréquentes occasions de la vérifier, même avec ce dernier liquide; par exemple, chaque fois que le rameur lève sa rame, l'eau qui en découle se partage en globules massifs d'une ligne ou deux de diamètre, dont plufieurs roulent sur la surface de l'eau & ne se mêlent que très-tard avec elle. On s'assure que ces gouttes sont massives par leur comparaison avec les ampoules vésiculaires qui se forment en même tems, & principalement parce qu'elles sont convexes vers le bas comme vers le haut, tandis que les ampoules sont toutes. hémisphériques. Or, la grosseur des gouttes est évidemment un obstacle à la production de ce phénomène; si donc il est si fréquent pour des gouttes d'eau de deux lignes de diamètre, à plus forte raifon doit - il avoir lieu pour les globules des nuages qui ont à peine un 50° de ligne, & dont la masse est un million de fois plus petite.

On s'est encore persuadé que les globules dont il s'agit étoient vésiculaires, à cause de la rapidité avec laquelle ils se meuvent sur la surface de l'eau; mais c'est cette rapidité même qui prouve qu'ils sont massis & qu'ils touchent

Tome V.

à peine la surface; car s'ils étoient creux, & par conséquent hémisphériques, ils éprouveroient & de la part de l'air, & de la part de l'eau à laquelle ils adhéreroient par un grand cercle, une résistance qui s'opposeroit à la liberté de leur mouvement, comme on peut s'en assurer en grand, en comparant des globules massifs d'esprit-de-vin avec des ampoules à peu près de même diamètre; celles-ci sont à peine mobiles, tandis que les globules massifs cèdent facilement à la moindre agitation, & se meuvent avec une liberté comparable à celle d'une bille sur le tapis d'un billard.

Enfin, l'arc-en-ciel qui a toujours lieu lorfque les gouttes de pluie qu'on sait être pleines sont éclairées par le soleil, & qui n'est jamais produit par les globules dont les nuages sont formés, a paru une autre preuve que ces globules ne sont pas dans les mêmes circonstances que les gouttes de pluie, & l'on a cru que toute la différence consistoit en ce qu'elles étoient vésiculaires. Mais on n'a pas remarqué qu'il y a deux conditions essentielles à la production de l'arc-en-ciel; la première, que les gouttes de pluie soient éclairées par la lumière directe du soleil; la seconde, qu'elles soient placées de manière à être vues directement par

l'observateur: or, pour les globules des nuages, ces deux conditions ne sont jamais remplies ni l'une ni l'autre. L'opacité du nuage fait que les globules placés à la surface sont les seuls qui puissent être éclairés & qui puissent être apperçus. Ainsi ceux de ces globules qui sont dans les circonstances propres à la production du phénomène sont trop peu nombreux, & l'arc-en-ciel qui n'est jamais sensible que quand il est rensorcé par les rayons que réstéchissent des gouttes nombreuses & placées à des distances dissérentes de l'observateur, est alors trop soible pour être apperçu.

L'existence des vapeurs vésiculaires n'est donc prouvée par aucun fait suffisamment bien observé; & parce qu'on ne pourroit concevoir leur formation qu'au moyen d'autres suppositions également gratuites, que d'ailleurs elles ne sont nécessaires à l'explication d'aucun phénomène, il s'ensuit qu'elles doivent être rejetées, comme elles l'ont toujours été par les meilleurs physiciens, sous quelque forme qu'elles aient été présentées.

Il ne suffisoit pas d'avoir expliqué la correspondance observée entre les variations de la hauteur du baromètre & les changemens de constitution de l'atmosphère; il étoit encore nécessaire de voir pourquoi dès que le vent de fud-ouest sousse à Paris, le mercure baisse dans le tube du baromètre, & pourquoi il monte au contraire par le vent de nord-est, & de rendre raison des faits analogues qui ont lieu dans d'autres pays & par d'autres vents; ce qui étoit impossible avant une découverte importante dont nous sommes redevables à M. de Saussure & à M. le chevalier de Landriani.

On favoit déjà depuis quelque tems que quand un gaz dissout un liquide, le volume du fluide élastique augmente, de même que quand un sel se dissout dans l'eau, la quantité de liquide devient plus grande. Par exemple, on avoit observé que l'air atmosphérique mis en contact avec de l'éther, devient d'un volume à peu près double en se saturant de ce liquide; on avoit aussi remarqué que son volume augmente sensiblement, quoique d'une quantité beaucoup moindre lorsqu'il dissout de l'esprit-de-vin; & il étoit probable qu'en disfolvant de l'eau, il devoit éprouver une dilatation dépendante de la quantité d'eau nécessaire à la faturation : mais ce que l'analogie feule ne pouvoit saire prévoir, c'est que quand l'air dissout de l'eau, l'augmentation de volume est plus grande que l'augmentation de masse; en

forte que la pesanteur spécifique de l'air diminue à mesure qu'il tient plus d'eau en dissolution. Au moyen de cette découverte, à laquelle M. de Saussure a été conduit par des recherches très-ingénieuses & par des expériences qui paroissent très-exades, on voit clairement pourquoi dans un même pays la colonne du baromètre s'élève toujours par certains vents, tandis qu'au contraire elle s'abaisse toujours par certains autres.

En effet, & en prenant Paris pour exemple, lorsqu'après plusieurs jours de pluie le vent tourne au nord-est, les couches d'air apportées par le vent tiennent beaucoup moins d'eau-en diffolution que celles qu'elles remplacent, tant parce que depuis le nord de l'Afie jusqu'à Paris elles, n'ont été en contact qu'avec les terres du continent qui leur ont offert peu d'eau-à disfoudre, que parce qu'en passant sur un sol élevé au-dessus du niveau de la mer, & en surmontant les sommets des montagnes qu'elles ontrencontrées, elles ont éprouvé une diminution de pression, en vertu de laquelle elles ont dû abandonner de l'eau; en sorte qu'elles arrivent dans un état plus éloigné de la faturation que n'est celui des couches auxquelles elles succèdent. Elles ont donc aussi une pesanteur spécifique plus grande, qui, en augmentant le poids de la colonne totale de l'atmosphère, doit faire monter le mercure dans le baromètre, & leur mouvement ne peut plus être horisontal. Ces couches supérieures, en vertu des loix de l'hydrostatique, doivent s'abaisser & produire par ce mouvement incliné plusieurs effets très-sensibles.

- 1°. Ces couches dont la température est plus basse que n'est ordinairement celle des couches inférieures, occasionnent par leur abaissement un refroidissement dans les régions voisines de la surface de la terre.
- 2°. Ces couches d'air qui étoient déjà naturellement éloignées du point de saturation par leur abaissement dans l'atmosphère, sont exposées à une pression plus grande qui augmente leur faculté dissolvante; elles doivent donc pouvoir dissoudre toute l'eau qu'elles rencontrent éparse dans l'atmosphère, & rétablir avec assez de rapidité la transparence de l'air.

3°. Cette dissolution qui ne peut avoir lieu qu'en absorbant une grande quantité de calorique puisé dans le sein même de l'atmosphère, contribue à augmenter le refroidissement qu'on éprouve. On voit donc en général pourquoi le vent de nord-est à Paris sait mouter la co-

lonne du baromètre, & produit un vent sec & froid.

Réciproquement, lorsqu'après plusieurs jours de beau tems le vent tourne au sud-ouest, les couches d'air qu'il amène ayant été sur un long trajet en contact avec la surface des mers, arrivent dans un état plus voisin de la saturation que n'est celui des couches qu'elles remplacent; leur pesanteur spécifique est donc moindre; & en diminuant le poids de la colonné totale de l'atmosphère, elles doivent faire baisser le mercure dans le baromètre. D'ailleurs, la marche de ces couches d'air ne peut pas être horisontale, d'abord parce qu'elles ne peuvent s'avancer sur le continent sans s'éloigner du niveau de la mer, & ensuite parce que leur pesanteur spécifique étant moindre, elles doivent s'élever dans l'atmosphère jusqu'à ce qu'elles se trouvent au niveau des couches de même pesanteur spécifique que la leur; elles doivent donc éprouver une diminution de pression, qui, les portant bientôt au-delà du point de saturation, les force d'abandonner l'eau qu'elles ne peuvent plus tenir en dissolution & de perdre leur transparence. Ensin, cette eau précipitée, en restituant à l'atmosphère tout le calorique qu'elle avoit absorbé pendant sa dissolution, & qu'elle

ne peut plus retenir dans son nouvel état, occasionne dans l'air une élévation sensible de température. On voit donc encore en général pourquoi les vents de sud-ouest, à Paris, sont baisser, la colonne du baromètre, & pourquoi ils produisent communément un tems humide & une température douce.

des vents de sud-est & de nord-ouest, doit être dit de même pour tous les autres pays, des vents qui y occasionnent ordinairement ou la sécheresse ou la pluie.

Il résulte de tout ce qui précède, que l'explication des principaux phénomènes de la météréologie porte sur quatre principes qui ont été découverts à différentes époques, par des auteurs dissérens, & qu'il n'est peut-être pas inutile de présenter ici sous un seul point de vue.

- 1°. L'air atmosphérique est un véritable diffolvant de l'eau, il est susceptible d'en être faturé; mais le point de saturation est variable suivant les différentes températures; en sorte que l'air absorbe plus d'eau pour arriver à la saturation par les températures élevées, que par les températures basses.
- 2°. Le point de saturation de l'air est aussi variable, suivant les dissérentes pressions qu'il

éprouve; en forte que l'air absorbe plus d'eau pour arriver à la faturation sous une pression plus grande que sous une pression moindre.

3°. Lorsque l'air dissout de l'eau & la fait passer à l'état élastique, il lui cède une partie de son calorique, & il éprouve un abaissement sensible de température; réciproquement, lorsque l'air devient supersaturé d'eau par une autre cause que par le resroidissement, l'eau qu'il est forcé d'abandonner lui restitue le calorique qui étoit employé auparavant à la tenir dans l'état élastique, & l'air éprouve une élévation de température.

4°. La pesanteur spécifique de l'air atmosphérique diminue à mesure qu'il tient plus d'eau en dissolution, c'est-à-dire, que l'air, en dissolvant de l'eau, éprouve une augmentation de volume proportionnellement plus grande que n'est l'augmentation de sa masse.

A l'aide de ces quatre principes, il est facile de rendre raison d'une manière plausible des phénomènes de la météréologie, & même des plus petites circonstances qui les accompagnent. Nous allons essayer de le faire en passant plus rapidement sur ceux de ces phénomènes parrapport auxquels nous sommes déjà entrés dans des détails suffisans.

Des Phénomènes météréologiques qui dépendent du défaut de transparence de l'air, comme la Fumée, les Brouillards, les Nuages.

L'air ayant la faculté de dissoudre l'eau, l'atmosphère, dont le contact avec la surface des mers & avec les parties humides des continens est perpétuellement renouvelé, doit être regardé comme tenant continuellement une quantité d'eau plus ou moins grande en dissolution. Quelle que soit cette quantité d'eau absorbée par l'air, tant qu'elle est dans l'état de dissolution complette, l'atmosphère conserve sa transparence; c'est seulement quand une des causes qui favorisoient la dissolution éprouve une diminution affez grande pour porter l'air au-delà du point de faturation, que la portion d'eau surabondante, forcée de quitter l'état élassique & de se réduire à l'état liquide sous la forme de petits globules massifs, trouble la transparence de l'air dans toute l'étendue de la masse supersaturée.

Or, nous avons vu que la faculté dissolvante de l'air peut être favorisée par deux causes bien distinctes, qui sont l'élévation de la température & l'accroissement de la pression; la supersaturation de l'atmosphère, & par conséquent la perte de sa transparence peut donc être produite de deux manières différentes, & les phénomènes qui en résultent ne doivent pas être consondus.

Lorsqu'une masse d'air saturée ou presque saturée d'eau par une certaine température, éprouve dans toute son étendue un refroidissement capable de la porter au-delà du point de saturation, & que néanmoins sa température est encore assez élevée pour que sa pesanteur spécifique soit moindre que celle des colonnes latérales de l'atmosphère; cette masse dont la transparence est troublée par la supersaturation, prend un mouvement ascensionnel, en vertu des loix de l'hydrostatique, & forme une fumée. C'est dans ce sens que les rivières & les corps humides fument lorsque leur température est sensiblement plus haute que celle de l'air environnant. Les sumées qui résultent des combustions sont en partie produites de cette manière, & en partie aussi par la condensation de différentes substances que la chaleur de la combustion avoit réduites en vapeurs; mais ces derniers phénomènes sont, pour ainsi dire, purement chimiques, & nous n'en ferons mention ici que pour classer d'une manière plus

déterminée ceux qui ont rapport à la météricologie.

Lorsque la pesanteur spécifique de la masse d'air supersaturée par refroidissement ne diffère pas sensiblement de celle des parties latérales de l'atmosphère, cette masse dont la transparence est troublée, garde sa position ou ne prend d'autre mouvement que celui qui peut lui être transmis par l'agitation de l'air; alors c'est un brouillard ou un nuage, selon la position de l'observateur par rapport à elle. C'est ainsi que le soir dans le sond des vallées, l'air qui, à la faveur de la température de la journée s'est sauré d'eau, & qui par l'absence du soleil éprouve un refroidissement assez grand, perd quelquesois sa transparence & sorme un brouillard. Mais, nous l'avons déjà dit, le refroidissement étant une opération lente & qui ne peut se transmettre avec rapidité à des masses d'untégrande étendue, il ne peut donner lieu qu'à de petits phénomènes; il faut donc attribuer à une autre cause ceux de ces phénomènes qui affectent une partie considérable de l'atmosphère, & cette cause est la diminution de preffion.

En effet, lorsqu'une masse d'air dans un état voisin de la saturation éprouve dans la

pression qu'elle supporte une diminution capable de la porter au-delà du point de saturation, elle perd sa transparence; mais parce que les causes d'une semblable diminution de pression agissent ordinairement sur une partie assez grande de l'atmosphère, que d'ailleurs cette diminution est de nature à se transmettre rapidement à de grandes distances, les essets qui en résultent se manisestent sur une grande étendue; & la partie de l'atmosphère dont la transparence est troublée, est un brouillard si l'observateur y est lui-même compris, & un nuage s'il est placé dans une région plus élevée.

Ainsi, les phénomènes que nous venons de considérer sont des résultats de dissolutions troublées, avec ceci de particulier, que pour la fumée la dissolution a toujours été troublée par resroidissement, tandis que pour le cas des grands nuages & des brouillards d'une étendue considérable, la dissolution a toujours été troublée par une diminution dans la pression, & précédée d'un abaissement sensible du mercure dans le tube du baromètre.

De la Pluie.

L'effet immédiat & nécessaire de la super-

saturation de l'air est la perte de sa transparence ou la précipitation chimique de l'excès d'eau qu'il tenoit en dissolution. La chûte du précipité n'est qu'un effet secondaire & subséquent qui de même auroit nécessairement lieu si l'air étoit parfaitement calme & si d'ailleurs sa faculté de dissoudre l'eau n'étoit pas sujete à de nouvelles altérations; mais la pluie qui constitue la seconde partie de ce phénomène peut être retardée par les circonstances, & même ne pas avoir lieu. C'est par cette raison qu'un abaissement considérable du mercure dans le baromètre, quoiqu'il annonce d'une manière assez sûre une supersaturation dans l'air, n'est pas un indice de pluie aussi constant, & que réciproquement la pluie ne cesse pas toujours immédiatement après que le baromètre est remonté d'une quantité sensible.

De la Neige.

Nous avons déjà vu que l'eau abandonnée par l'air en vertu d'une supersaturation se réduit en petits globules pleins, épars & retardés dans leur chûte par leur adhérence à l'air qui les enveloppe. Tant que la température du milieu est au-dessus du terme de la congellation, ces globules restent liquides & leur forme est sphérique; mais quand la température est considérablement au-dessous de celle de la glace, ces globules se congèlent. Leur nouvel état ne savorise pas leur chûte, parce que la glace adhère à l'air peut-être même plus que l'eau dans l'état liquide, & parce que la solidité de ces molécules ne leur permet pas du moins avec la même facilité de se réunir en assez grand nombre & d'acquérir une masse suffisante pour vaincre les résistances qui s'opposent à leur chûte. Mais la masse de ces globules solides a une autre manière de croître qu'il est nécessaire de développer, & pour l'exposer avec plus de clarté, nous aurons recours à l'analogie.

Si l'on remplit un vase de verre prosond & chaud d'une dissolution de muriate d'ammoniaque (sel ammoniac) saturée à chaud, & qu'on la laisse ensuite resroidir lentement dans un air calme, la surface du liquide est la première qui arrive à la supersaturation, tant à cause du resroidissement direct auquel elle est exposée, qu'à cause de la concentration que lui sait éprouver l'évaporation, & c'est à la surface que se sorment les premiers cristaux. Ces cristaux, qui sont extrêmement petits, sont aussi-tôt submergés que sormés, & parce que

leur pesanteur spécifique est plus grande que celle du liquide qui les contient, ils descendent lentement; mais à mesure qu'ils descendent, leur volume augmente d'une manière très-senfible par une continuation de cristallisation qu'il est facile de reconnoître pour être celle du sel ammoniac; & ils arrivent au fond du vase en floccons blancs nombreux & volumineux. Ce que ce phénomène a de remarquable, c'est que la cristallisation continue d'une manière très-rapide dans un liquide dont la supersaturation n'est pas assez avancée pour lui donner naisfance. Il est facile de rendre raison de cette dernière particularité; car la cristallisation ne pouvant avoir lieu sans mouvement, & le mouvement pouvant trouver des obstacles, il ne fuffit pas que la supersaturation soit atteinte pour que la cristallisation prenne naissance; il faut encore qu'elle soit assez avancée pour que la tendance à la cristallisation puisse surmonter tous les obstacles qui lui résistent; tandis que l'action d'un petit cristal déjà formé suffit, lorsque la supersaturation est atteinte, pour déterminer le progrès de la cristallisation commencée.

L'expérience que nous venons de rapporter présente une image très-sidèle de ce qui se passe passe dans la formation de la neige. Lorsque les petits globules d'eau abandonnée par l'air font congelés par le refroidissement, la cristallisation est commencée; lorsqu'ensuite ces petits glaçons descendent en vertu de l'excès de leur pesanteur spécifique, la cristallisation continue aux dépens de l'eau que l'air auroit retenue en dissolution sans la présence du premier cristal, & cette cristallisation affecte conftamment la forme d'un exagone régulier ou d'une étoile à six pointes, qu'il est facile d'observer quand la neige tombe par un tems calme & quand la température de l'air à la surface de la terre n'est pas assez élevée pour déformer ces cristaux en occasionnant la fusion des angles & des pointes. Mais quand l'atmosphère est agitée & que la neige tombe de très-haut, ces petits cristaux se heurtent, se brisent & se réunissent en floccons de formes très-irrégulières, dans lesquels il n'est plus possible de reconnoître rien de ce que nous venons de décrire.

Il y a donc cette différence entre l'accroiffement des gouttes de pluie & celui des brins primitifs de neige, que le premier se fait par la réunion de gouttes plus petites dont les vîtesses sont inégales, & que l'autre est l'esset du progrès de la cristallisation dans un fluide saturé.

Des Frimats.

L'effet qu'un petit cristal commencé produit dans une dissolution saturée, peut être déterminé par tout autre corps petit, aigu, & auquel la substance cristallisée ait la faculté de s'attacher. C'est pour cette raison que dans les fabriques de sels neutres, pour déterminer la cristallisation & la rendre plus abondante, on garnit les cristallisoires de bâtons ou de baguettes autour desquels se forme un grand nombre de cristaux qui n'auroient pas été produits sans cette circonstance.

La même chose arrive dans l'air saturé d'eau de la part des branches d'arbres & des autres objets minces & aigus auxquels l'eau a la saculté de s'attacher. Ces substances se mouillent en déterminant une précipitation d'eau qui n'auroit pas eu lieu sans leur présence; & quand la température est sensiblement au-dessous de la congellation, elles se tapissent, sur-tout sur les bords, de cristaux de glace qui sont réguliers, lorsque l'air est transparent & calme, comme dans le cas de la gelée blanche, & qui sont irréguliers, lorsque la transparence de l'air est trou-

blée, parce qu'alors l'excès des petits cristaux qui flottent dans l'air & qui s'attachent tout formés, troublent perpétuellement la marche de la cristallisation. C'est le cas des frimats.

De la Gréle.

La grêle présente deux difficultés qui ont occupé les physiciens & que nous ne pensons pas qu'on ait encore résolues d'une manière satisfaisante; la première, est la sormation même de ce météore; la seconde, est qu'il n'ait jamais lieu pendant l'hiver, tandis qu'au premier apperçu cette saison sembleroit plus savorable à sa production.

Pour expliquer la formation de la grêle, on a supposé que les gouttes de pluie, en traver-sant des couches froides de l'atmosphère, éprouvoient un resroidissement assez grand pour opérer leur congellation. Mais outre qu'il seroit difficile d'expliquer comment en vertu des loix de l'hydrostatique de semblables couches pourroient subsister entre d'autres couches plus chaudes, il n'est pas facile de concevoir comment des globules d'eau de six lignes & même d'un pouce de diamètre pourroient être congelés entièrement dans le tems nécessairement

très-court qu'ils employeroient à traverser ces couches.

D'ailleurs, si la grêle étoit formée de cette manière, il seroit bien extraordinaire qu'il ne se rencontrât pas un grand nombre de grains dont la congellation ne fût que commencée, & dont le centre fût encore dans l'état liquide; & il est de fait qu'on n'en trouve jamais qui ne soit gelée jusqu'au centre. De plus, si la congellation commençoit à la surface, les grains de grêle seroient tous fendus, parce que l'eau du centre augmentant de volume par la congellation, occasionneroit la rupture de l'enveloppe si elle avoit été durcie auparavant; enfin, il est impossible que des gouttes de pluie puissent acquérir & conserver un volume aussi grand que celui sous lequel il n'est pas rare de trouver la grêle; car des gouttes très-petites ont bien, à la vérité, la faculté de se réunir pour compofer des gouttes plus groffes; mais cette marche a un terme; & il est impossible qu'une masse d'eau d'un pouce de diamètre tombe dans l'air sans se désunir au contraire & sans se partager en d'autres gouttes assez nombreuses.

Quelques physiciens modernes ayant observé que la grêle n'a presque jamais lieu sans orage, & sachant d'ailleurs que l'électricité accélère l'évaporation de l'eau, ont cru trouver dans l'accroissement de l'évaporation que l'état électrique produit dans les gouttes de pluie la cause du resroidissement de ces gouttes & de leur conversion en grains de grêle. Mais l'accroissement que l'électricité produit dans l'évaporation de l'eau & le resroidissement qui en résulte sont si peu considérables, que s'ils contribuent quelquesois, comme cela est possible, à la production du phénomène, ils ne peuvent en être regardés ni comme la cause principale, ni comme la cause nécessaire.

Toutes les circonstances portent à croire que les grains de grêle commencent à se former par un noyau qui prend ensuite de l'accroissement par des couches successives.

Lorsque les globules d'eau abandonnée par l'atmosphère ont acquis assez de masse par la réunion de plusieurs d'entr'eux pour vaincre leur adhérence à l'air, & que la vîtesse de leur chûte est devenue grande, ils éprouvent une évaporation rapide & un resroidissement vif, qui, pour être porté au-dessous du terme de la congellation, n'exige qu'une hauteur de chûte suffisante. Deux causes concourent à la rapidité de cette évaporation; 1°. le renouvellement continuel du contact avec le dissol-

vant; 2°. la compression très-grande que les gouttes de pluie exercent dans leur chûte contre les couches d'air qui les touchent par en bas, compression qui augmentent de beaucoup la faculté dissolvante de l'air, & qui la lui restitueroit même, s'il l'avoit perdue par la saturation.

Les petites gouttes de pluie congelées par ce premier refroidissement, ne cessent pas d'être exposées à l'évaporation ni d'éprouver le refroidissement ultérieur qui en résulte; elles deviennent des petits noyaux très-froids qui congèlent les couches d'eau successives que forment autour d'eux les gouttes encore liquides qu'ils rencontrent dans leur route, & l'accroissement de leur volume n'a d'autre terme que celui de leur chûte. Les chocs excentriques que les grains de grêle commencés éprouvent les uns de la part des autres ou qu'ils effuient de la part des gouttes de pluie, leur communiquent souvent un mouvement giratoire qui augmente leur évaporation en augmentant la vîtesse respective de leur surface, par rapport aux molécules d'air qui les environnent, & qui tend à leur faire prendre une forme applatie vers les pôles. Il n'est pas rare de voir des grêles dont les grains sont généralement applatis; on y distingue alors facilement les zones dont ils ont été successivement formés, & les inégalités dans la transparence de ces zones sont l'effet de la différence dans la rapidité de leur congellation.

Ainsi, il y a une grande dissérence entre les circonstances qui donnent lieu à la neige & celles qui occasionnent la grêle. La neige est produite lorsque les globules d'eau qui constituent les nuages sont congelés par le resroidisfement de l'atmosphère, & avant qu'ils aient acquis une vîtesse de chûte capable de donner lieu à leur réunion en gouttes sensibles. Ce météore peut prendre naissance à quelque hauteur que ce soit; il arrive seulement que les sloccons sont d'autant plus gros & plus irréguliers, qu'ils tombent de plus haut. Pour la grêle, au contraire, il faut,

1°. Que la température du nuage ne soit pas au-dessous du terme de la glace, asin que les globules puissent se réunir dans l'état liquide & prendre une vîtesse de chûte capable de produire un grand resroidissement.

2°. Il faut que la situation du nuage soit trèsélevée dans l'atmosphère, asin que la durée de la chûte & l'intensité du refroidissement puissent opérer la congellation.

On voit d'après cela pourquoi la grêle n'a jamais lieu que dans les faisons chaudes; car

c'est alors seulement que la température des régions assez élevées de l'atmosphère est audessus du terme de la glace.

Des Trombes.

La trombe est un phénomène assez rare pour qu'il ne soit pas inutile d'en donner ici une description succinte.

La trombe est un nuage en colonne à peu près verticale, assez ordinairement évasé par le haut, où il se confond avec les autres nuages auxquels il paroît suspendu, & communément terminé par le bas en pointe plus ou moins rapprochée de la surface du globe. Ce nuage lance tout autour de lui & à des distances considérables une pluie abondante, souvent mêlée de grêle. L'air qui l'environne est dans une grande agitation; il déracine les arbres, il renverse les édifices, & il entraîne tout ce qui n'est pas susceptible d'une très-grande résistance; enfin, lorsque ce météore se passe au-dessus de la mer, l'eau qui lui correspond se soulève de plusieurs pieds & forme un cône dont l'axe est dans le prolongement de celui de la trombe.

L'analogie entre cette dernière circonstance & la protubérance qu'on observe sur la surface

d'un liquide électrisé, lorsqu'on en retire une étincelle au moyen d'un excitateur, avoit fait regarder le météore dont il s'agit comme un phénomène purement électrique; mais outre que l'on ne conçoit pas comment un nuage en colonne verticale pourroit faire l'office d'excitateur, la durée d'une étincelle n'est que d'un moment, tandis que le soulèvement de l'eau est continu sous la trombe, & dure à peu près autant qu'elle.

Pour expliquer d'une manière plausible le météore de la trombe & rendre raison de toutes ses particularités, au moyen des seuls principes de la météréologie, il faut supposer seulement que deux courans d'air, de directions contraires, communiquent aux masses d'air qui les séparent un mouvement rapide de rotation autour d'un axe à peu près vertical. Cette supposition n'a rien de très-extraordinaire. De semblables mouvemens sont si fréquens dans les eaux courantes, on a si souvent occasion d'en observer dans l'atmosphère même & de les y reconnoître aux tourbillons de poussière & de corps légers qu'ils soulèvent, qu'on pourroit être surpris de la rareté des trombes, si l'on n'étoit pas prévenu que c'est à l'extrême rapidité de ces mouvemens qu'elles doivent leur naissance.

Supposons donc que ce mouvement giratoire soit établi avec une vîtesse considérable; les molécules d'air entraînées par ce mouvement acquièrent bientôt une force centrifuge, qui, en les écartant de l'axe de rotation diminue la pression qu'éprouvoient les molécules qui sont auprès de l'axe. Le premier effet de cette diminution de pression, lorsqu'elle est assez considérable, est de porter l'air qui avoifine l'axe au-delà du point de saturation, de le forcer à abandonner une certaine quantité d'eau, de perdre sa transparence, & de présenter l'aspect d'un nuage en colonne verticale. Les molécules d'eau abandonnées acquièrent une force centrifuge plus grande, à cause de l'excès de leurs masses, & en entraînant l'air qui les environne, elles contribuent à diminuer encore davantage la pression des parties centrales. Celles-ci ne pouvant plus faire équilibre au poids de l'atmosphère dans le sens de l'axe de rotation, elles permettent à l'air d'arriver par les deux extrémités de cet axe, comme dans un tuyau où le vide auroit été commencé; & parce que cet air nouveau éprouve bientôt le fort de celui qu'il remplace, il s'établit un mouvement continu d'air, qui, arrivant le long de l'axe, perd sa transparence, entretient l'opacité du nuage vertical, & s'échappe ensuite dans le sens horisontal. Les molécules d'eau abandonnées se réunissant en vertu de l'inégalité de leurs vîtesses centrifuges, composent des gouttes qui se dispersent latéralement & forment une pluie dont l'abondance dépend de la rapidité du mouvement de rotation, & qui peuvent même se convertir en grêle lorsque leur vîtesse de projection, ou la hauteur de leur chûte, est suffisante. L'air qui afflue par les deux extrémités de la colonne pour entretenir le phénomène, entraîne avec lui les objets qui ne peuvent lui faire résissance; ainsi, celui qui arrive par en-haut entraîne les nuages s'il en existe, & donne lieu à la forme évasée de la colonne opaque; & celui qui arrive par en-bas soulève les corps qui peuvent céder à son impulsion. Enfin, lorsque ce météore se passe au-dessus de la mer, la portion de la surface de l'eau qui correspond à l'axe de rotation éprouve une pression moindre que celle de l'atmosphère, & doit se soulever, comme elle feroit dans le tuyau d'une pompe aspirante.

La pluie que produit la trombe ou l'eau qu'elle lance tout autour d'elle, doit être encore plus abondante qu'on ne le concluroit immédiatement de ce qui précède; car le courant d'air qui arrive par en-haut en entraîne continuel-lement les nuages, introduit dans la trombe une grande quantité d'eau précipitée dont la précipitation n'a pas été l'effet du phénomène; en forte que toute la pluie, qui, fans la trombe, feroit tombée plus tard fur une étendue affez considérable, vient, pour ainsi dire, se concentrer dans ce météore, & contribue à la violence de ses effets.

Ainsi, les trombes ne présentent aucune particularité qui ne soit l'effet nécessaire d'un mouvement rapide de rotation communiqué à une portion considérable de l'atmosphère autour d'un axe vertical.

Des agitations occasionnées dans l'atmosphère par les phénomènes de la météréologie.

Parmi les causes des vents, les unes affectent l'atmosphère entière, & pour cela sont nommées générales & régulières; les autres n'agissent que sur quelques parties de l'atmosphère; elles sont locales, & parce qu'elles doivent leur existence au concours de plusieurs circonstances dont les loix sont difficiles à saisir, on les nomme irrégulières. Notre intention n'est pas d'entrer

dans l'énumération de toutes les causes irrégulières des vents; nous nous proposons seulement d'en exposer les principales, parce qu'elles sont purement météréologiques.

Nous avons vu que quand l'air atmosphérique dissout de l'eau, il augmente sensiblement de volume, non-seulement parce qu'alors l'eau quitte l'état liquide pour prendre celui de fluide élassique, mais encore parce que dans cette opération la pesanteur spécifique de l'air diminue. Réciproquement quand l'air abandonne une partie de l'eau qu'il tenoit en dissolution, son volume doit diminuer d'une manière senfible, à moins que d'autres causes, telles que l'élévation de température & la diminution de pression, ne contrarient ce résultat. Lors donc que dans quelque partie de l'atmosphère l'aix dissout de l'eau nouvelle ou qu'il abandonne une portion de celle qu'il tenoit en dissolution, il éprouve des changemens dans son volume & des altérations dans son ressort qui doivent produire des mouvemens dans l'atmosphère.

Les dissolutions chimiques étant pour l'ordinaire très-lentes, la dissolution de l'eau dans l'air ne peut, à la vérité, produire que de légères agitations dont nous nous apperceyons

à peine, parce qu'elles se réduisent à de simples altérations dans les mouvemens que d'autres causes communiquent à l'atmosphère. Mais les précipitations chimiques sont ordinairement trèsrapides; il arrive très-souvent que l'air perd sa transparence sur une grande étendue, & que de très-grands nuages se forment dans un tems très-court. Le vide presque subit occasionné par cette précipitation rapide, est rempli par la chûte des couches supérieures & par l'accès des parties latérales, & le transport de ces masses d'air donne lieu à des mouvemens, qui, considérés par rapport à l'atmosphère entière, ne sont que des agitations, mais qui, pour l'observateur, fixé sur un point de la surface du globe, sont des vents irréguliers. Ce sont ces vents qui précèdent toujours les pluies abondantes, parce qu'ils sont l'effet le plus immédiat de la précipitation de l'eau, & qui finissent ordinairement avec elles, parce que la cause à laquelle ils doivent naissance est locale & d'une courte durée; ce sont encore eux qui forment les tempêtes, sur-tout au-dessus de la mer, dont la surface plus lisse ne présente pas aux mouvemens de l'air les mêmes obstacles que celles des terres & des continens.

Du Bruit du Tonnerre.

Le tonnerre est un phénomène complexe, en partie météréologique, en partie électrique, & dont toutes les circonstances n'ont pas encore été suffisamment analysées. Non-seulement les principes de physique qui doivent conduire à l'explication de ce météore n'ont été connus que dans ces derniers tems, mais encore une terreur religieuse en a détourné les regards des observateurs; & ce phénomène, comme on va le voir, n'est pas encore assez connu pour être expliqué jusques dans ses plus petits détails.

Il est incontestable que la foudre n'est autre chose qu'une sorte étincelle électrique; mais outre que les Physiciens sont encore partagés aujourd'hui sur la question de savoir si l'étincelle est constamment tirée de l'atmosphère par la terre, ou si elle est quelquesois tirée de la terre par l'atmosphère, ce qui est déjà un objet assez grand d'incertitude, on a toujours regardé le bruit du tonnerre comme celui que devoit naturellement produire une décharge électrique aussi sorte, & cette erreur a empêché de saire attention à des circonstances

qu'il étoit cependant nécessaire de connoître pour expliquer le phénomène.

D'abord le bruit d'une décharge électrique confistant toujours dans un coup unique, tandis qu'au contraire le bruit du tonnerre est toujours roulant & composé d'une suite de coups multipliés, il n'étoit pas naturel d'attribuer, comme on l'a fait, des résultats constamment aussi différens à des causes parsaitement analogues. Cette difficulté n'a pas dû tarder à se présenter; on a cru la lever en considérant le roulement du tonnerre comme produit par des échos multipliés auxquels les surfaces variées des différens nuages devoient donner lieu, & l'on a regardé cette présomption comme suffisamment justifiée par le roulement qui accompagne de même un coup de canon tiré dans un pays de montagnes; mais il n'y a aucune parité dans les circonstances. Les surfaces des collines, celles des rochers, des bâtimens, des revêtemens de fortifications, &c. sont capables de résistance, & peuvent, en résséchissant le bruit du canon, produire des échos & une espèce de roulement; mais les nuages, qui ne sont autre chose que le spectacle d'une portion de l'atmosphère devenue opaque & visible par supersaturation, ne présentent aucune surface réfléchissante:

réfléchissante; les globules d'eau qui les composent sont trop mobiles & ont trop peu de masse pour être capables de la résistance nécessaire à la réslexion du son; & le bruit unique d'une décharge excitée dans l'atmosphère, quel que soit le nombre & la sorme des nuages qui en environnent la scène, ne peut jamais être répété & ne doit être entendu qu'une seule sois.

Cette conclusion, à laquelle on est conduit par le raisonnement, est vérissée par une observation journalière. Les marins savent tous qu'un coup de canon tiré en pleine mer & loin des côtes n'est jamais entendu qu'une seule sois & sans roulement, quelque nombreux que les nuages puissent être, tandis que le tonnerre s'y sait entendre comme à terre par une suite de coups répétés. Les nuages n'ont donc pas la faculté de résléchir les sons, & le bruit du tonne re n'est donc pas, comme on le croit encore, l'esset d'une explosion unique, répétée & multipliée par des échos.

Une autre remarque très-importante & qui paroît avoir échappé à l'attention des observateurs, c'est que la foudre accompagne toujours la formation subite d'un grand nuage, soit qu'elle en soit la cause, soit qu'elle en soit

l'esset. L'été, lorsqu'après un tems sec & chaud le vent dans nos climats a tourné au sud-ouest. on entend un premier coup de tonnerre, & le ciel qui peu de tems auparavant étoit pur & serein, est déjà occupé par des nuages. A mefure que l'orage avance & que les coups de tonnerre se succèdent, le ciel se couvre de nuages houveaux qui n'existoient pas antérieurement & qui n'ont pas été apportés par les vents. Bientôt la transparence de l'air est troublée dans toute l'étendue de l'horison; il fuccède une pluie dont l'abondance est proportionnelle au nombre & à la violence des coups de tonnerre; enfin, cette pluie & la formation des nuages qui lui donne lieu, ne cessent que quand le tonnerre a cessé de se faire entendre.

Un de mes amis (a), dans les lumières de qui je dois avoir confiance, m'a affuré que se trouvant un jour à sa campagne, dans son jardin, il entendit un premier coup de tonnerre qui tomba sur sa maison; que jetant alors les yeux sur l'atmosphère, il y apperçut un grand nuage, & qu'il étoit certain qu'un instant avant le coup

⁽a) M. Fion, avocat à Beaune.

le ciel étoit pur. Des observations aussi convaincantes que celle-ci ne peuvent être qu'infiniment rares; mais en considérant avec attention ce qui se passe dans tous les orages, il est impossible de douter de la vérité de notre remarque (a).

Quelques observations semblent prouver que le tonnerre peut avoir lieu sans la présence d'aucun nuage. Crescentius rapporte, comme témoin oculaire, que sous le pontificat de Sixte V, le tonnerre tomba sur une galère qui étoit près de l'île de Procyta, & y tua trois hommes. On trouve plusieurs mentions de cas semblables dans Schenchzer (Météor. Helv. partie 2); & parmi les anciens, dans Homère, Anaximandre, Xénophon, Virgile, Ovide, Cicéron, Pline. On peut aussi consulter à ce sujet Muschenbroeck (Inst. Phys.), & le discours de Bergman, sur les circonstances qui accompagnent le tonnerre.

" J'ai vu moi-même, dit Bergman, le tonnerre by tomber d'un très-petit nuage sur un clocher, le ciel étant d'ailleurs parsaitement clair. Ceux qui n'avoient pas vu cette circonstance, s'étonnoient d'un cas aussi extraordinaire, & ne savoient pas qu'il y eût aucun muage. Il pourroit en être de même des cas que nous avons cités, car l'air peut être par lui-même électrique; mais il le seroit difficilement assez pour produire le tonnerre ».

⁽a) M. le président de Virly, à qui j'avois fait part de cet article, m'a communiqué la note suivante.

Si la foudre accompagne toujours, ou comme cause, ou comme effet, la formation subite d'un grand nuage, le bruit du tonnerre n'est plus celui de la foudre, il est celui de la formation du nuage. En effet, lorsque sur une étendue d'une demi-lieue quarrée & sur quelques centaines de toises de hauteur l'air atmosphérique, par quelque cause que ce soit, devient tout-à-coup supersaturé, & qu'il se forme subitement un grand nuage, la grande quantité d'eau abandonnée & qui en passant de l'état aériforme à l'état liquide, est réduite à un volume à peu près neuf cens fois moindre, occassonne dans l'atmosphère une espèce de vide subit; les couches supérieures par leur poids & les couches latérales par leur ressort, se transportent pour remplir ce vide, & en se choquant avec violence, elles occasionnent un bruit. C'est ce qui arrive tous les jours en petit lorsqu'on ouvre rapidement un étui dont le couvercle ferme assez exactement; en faisant glisser ce couvercle sur la gorge, on dilate l'air intérieur, & dès que l'étui est ouvert, l'air extérieur en se portant avec une certaine vîtesse pour remplir le vide, se choque & produit le bruit qui accompagne toujours cette opération. Le bruit du coup de fouet est encore un effet

analogue à celui que nous décrivons; car la mèche du fouet applatie en forme de cuiller & retirée subitement, entraîne avec elle une petite masse d'air & forme un vide subit; ce vide donne lieu à une précipitation d'eau & à la formation d'un petit nuage, d'un pouce de volume, que l'on apperçoit facilement quand le fond du tableau est sombre, & l'air environnant qui se presse pour remplir le vide, produit en se choquant un bruit dont l'éclat dépend de la rapidité du mouvement & de l'intenfité du vide, s'il est permis de parler ainsi. Enfin, la membrane que l'on brise sur le récipient de la machine pneumatique & qui fait un bruit considérable, est encore un exemple d'un effet analogue.

Lorsqu'un premier vide est formé dans l'atmosphère sur une étendue assez grande par la
précipitation de l'eau, les couches supérieures
descendent par leur poids pour le remplir; mais
les couches latérales se dilatent & deviennent
à leur tour supersaturées; il se produit donc audedans d'elles une nouvelle précipitation d'eau
& un nouveau vide qui étant rempli de la même
manière, donne lieu à un second coup, & ainsi
de proche en proche. Mais les premiers vides
étant remplis par des couches d'un plus grand

diamètre, les vides qui leur succèdent deviennent de moins en moins intenses à mesure que les couches où ils s'opèrent sont plus éloignées du centre; & les explosions, après s'être assoiblies, cessent ensin lorsque les dilatations de l'air ne peuvent plus donner lieu à de nouvelles précipitations d'eau.

Il resteroit acquellement à déterminer si la superfaturation subite d'une grande masse d'air & la formation d'un grand nuage qui en résulte est produite par l'étincelle électrique; & dans ce cas l'étincelle pourroit indifféremment être tirée ou des nuages par la terre, ou de la terre par les nuages; ou si au contraire cette étincelle est l'esset de la précipitation de l'eau, alors la foudre conflamment produite dans les mêmes circonstances, seroit toujours descendante. Il seroit possible que la supersaturation de l'air sût toujours occasionnée par l'ascension rapide d'un courant d'air chaud & saturé (car nous avons vu que la pesanteur spécifique de l'air dans cet état est beaucoup moindre), & que la foudre ne fût que la décharge spontanée d'une électricité naturelle & foible, d'abord excitée par la précipitation chimique, & ensuite exaltée par le rapprochement des molécules, qui a néceffairement lieu dans la formation d'un nuage; mais, comme nous l'avons déjà dit, les observations nous manquent à cet égard, & d'ailleurs ces considérations s'éloignent de notre objet. Il nous suffit d'avoir distingué dans le phénomène du tonnerre ce qui est purement météréologique de ce qui est électrique.



EXTRAIT

D'UN MÉMOIRE

De M. Dorthès, D. M. Membre de la Société Royale des Sciences de Montpellier, Correspondant de plusieurs Académies;

Sur un Quartz glanduleux en crête de coq, qui présente à l'extérieur la configuration du plâtre en crête de coq de Montmartre, & sur plusieurs Substances fossiles dont la substance est différente de celle des corps dont ils présentent les formes.

M. Dorthès donne dans ce mémoire la manière dont il a expliqué la formation du quartz en crête de coq qu'on trouve à Paffy, & présente ensuite des observations sur les moyens que la nature emploie pour saire pren-

dre à différens corps une forme étrangère à leur nature & qui appartient à d'autres substances.

Lorsqu'on donna à M. Dorthès un échantillon du quartz trouvé à Passy, on ne connoissoit point encore ce que MM. Carozzi & Macquart ont dit sur la conversion du gypse ou sulfate de chaux en calcédoine. Quoique d'après l'analogie des formes on pût présumer que ce quartz en crête de coq avoit été primitivement du sulfate de chaux qui avoit passé à l'état siliceux, M. Dorthès rejeta cette opinion pour en adopter une autre. Il pensa que le sulfate de chaux soluble dans une grande quantité d'eau, avoit pu être dissous dans la terre marneuse qui lui servoit d'enveloppe (a), & qu'il s'étoit insiltré une substance quartzeuse dans ce moule qu'il avoit abandonné.

Le vide que quelques - uns de ces cristaux présentoient dans leur intérieur, les petites aspérités, résultat d'une cristallisation confuse dont leurs parois internes étoient hérissées à la manière des géodes, la cassure vitreuse du quartz

⁽a) On trouve le sulfate de chaux en crête de coq de Montmartre & le quartz en crête de coq de Passy dans une terre marneuse blanchâtre.

qu'offroient toujours d'autres crissaux massifs, malgré l'apparence seuilletée de leur surface extérieure, tout le consirma dans son opinion. Si ces crissaux eussent dû leur origine à une vraie conversion du sulfate de chaux en quartz, ils auroient eu une certaine disposition à se séparer en seuillets, & ceux qu'ils présentoient à leur extérieur étoient dûs aux impressions du moule.

M. Dorthès qui a examiné ce quartz avec attention, a remarqué qu'il étoit roussâtre, demi-transparent & chargé de petits corps glanduleux d'un blanc laiteux, & qui paroissent être de la nature de la calcédoine. C'est à cause de la présence de ces corps que M. Dorthès donne au quartz dont il s'agit le nom de quartz glanduleux.

Après avoir exposé son sentiment sur la formation du quartz en crête de coq, & avoir combattu celui de M. Sage, notre auteur examine quels sont les procédés dont se sert la nature pour saire asseder à certains corps une sorme extérieure qui paroît appartenir exclusivement à d'autres corps, & il trouve qu'elle peut opérer ce phénomène de cinq manières différentes, 1°. par incrussation interne; 2°. par incrustation externe; 3°. par cémentation; 4°. par

pénétration; 5°. par la soustraction de quelques

principes.

1°. L'incrustation interne a lieu toutes les fois que des corps ayant subi une dissolution quelconque, laissent un vide dans lequel vient s'insiltrer une autre substance qui affecte leur forme. Telle est, suivant notre auteur, l'origine du quartz en crête de coq, & peut-être celle des cristaux de calamine du comté de Sommerset, qui ont la forme du spath calcaire en dent de cochon, mais dont l'intérieur est creux.

Quelquesois ces moules restent vides; tels sont les moules creux qu'on rencontre dans les tus sormés par la rivière du Lez, près de Montpellier, dans lesquels on voit des impressions de pommes de pin, de roseau, &c.

2°. L'incrustation externe doit sa naissance à certains corps qui ont revêtu d'une manière lente & uniforme d'autres corps sur lesquels ils se sont moulés.

Telle est la manière dont se sont formés des tus qui présentent à leur extérieur des sigures de mousse ou de fruit.

Les cristaux de calamine du comté de Sommerset dont nous avons parlé, doivent peut-être aussi leur origine aux essets de l'incrustation externe.

M. Dorthès nous donne deux exemples d'incrustation externe que lui ont présenté d'une part, des cristaux de roche qui étoient revêtus d'une couche déliée de calcédoine, & qu'il crut être des cristaux de cette dernière substance avant d'avoir examiné leur intérieur; & de l'autre, des cristaux de quartz cubique qu'il a vus dans une colline granitique séparée de la fontaine de S. Myon par la rivière de Morge. Sur la surface & sur-tout dans les sentes d'une roche grisâtre qui paroît faire le passage du granit au porphyre, on voit des cristaux de fer cubique dont les plus gros ont environ six lignes; on rencontre auprès de ces cristaux des cristaux de quartz qui affectent la même forme & qui présentent, si on les casse, un vide dans leur intérieur. La partie qui les avoisine & qui est une croûte quartzeuse, sert souvent d'enveloppe à une belle agathe onix. Une disfolution ferrugineuse noirâtre environne la base des cristaux & se perd peu à peu dans le quartz & l'agathe qui revêtent la roche granitique. On ne peut guère douter que ces crisraux creux ne se soient moulés sur des cristaux de fer cubique qui auront par leur décompofition concouru à former l'agathe qui les avoifine. -

On peut expliquer de la même manière la formation des œtites ou pierres d'aigle qu'on trouve dans les anciens atterrissemens de la Méditerranée. Une mine de fer limoneuse s'incruste sur des cailloux dont elle prend la forme; les cailloux se décomposent & laissent du vide dans l'intérieur. Le bruit que sont ces œtites quand on les secoue, est occasionné par de l'argille en lames mobiles qu'on trouve dans leur intérieur quand on les casse.

- 3°. Nous avons l'exemple d'un changement de forme par la cémentation dans l'expérience suivante. Si on plonge du ser dans une dissolution de sulfate de cuivre, il s'empare de l'oxigène du cuivre qui reparoît sous sa forme métallique & prend la même forme qu'avoit le ser. On peut présumer que dans dissérens cas la nature produit des essets analogues à celui-ci avec diverses substances.
- 4°. Des corps poreux & qui ne sont point pour diverses causes susceptibles d'une putréfaction rapide, peuvent admettre, dans les divers interstices qui séparent leurs molécules, une substance métallique, pierreuse, ou bitumineuse, & nous présentent un exemple des esses de la pénétration. C'est à cette cause qu'on doit attribuer l'origine des divers sossiles pier-

reux, bitumineux ou métalliques qui ont la forme & la contexture du bois, des coquilles des oursins, des crabes, &c. c'est ainsi que doit avoir été produit le ser hépatique. D'abord spath calcaire & pénétré par une dissolution de ser, il est devenu mine de ser spathique; par une oxidation subséquente, cette mine a passé à l'état de mine de ser hépatique. M. Dorthès croit qu'on doit attribuer ce phénomène à la décomposition de l'eau qui sournit de l'oxigène au ser; il appuie son opinion sur ce que cette altération du ser n'a lieu que dans les endroits humides.

5°. La soustraction de quelques principes des corps peut altérer leur nature sans changer leur forme. Certaines substances peuvent, en substances peuvent, en substances principes décompositions, perdre de leurs principes, de leurs propriétés, & en acquérir de nouvelles. Notre auteur cite pour exemple, la décomposition des pierres siliceuses, « dont on ne peut douter aujourd'hui, dit-il, & qui, toute singulière qu'elle est, a moins de quoi surprendre que la conversion du plâtre en calcédoine ». Les principales parties constituantes du silex sont l'argile, le quartz & lè ser qui sert de lien aux deux premiers principes. Si le ser vient à être enlevé,

le quartz disparoît ave lui, & il ne reste qu'une masse argileuse qui conserve la sorme extérieure du silex, qui contient un peu de ser à l'état d'oxide, & à qui elle doit son odeur, suivant les expériences de M. Dorthès. Ce savant a vu que l'alumine précipitée ou sulfate d'alumine, contient encore du ser. Ce n'est que par de longues digestions qu'on vient à bout de l'en séparer; l'alumine est alors sans odeur.

M. Dorthès finit son mémoire par des obfervations sur la décomposition des pierres dans le sein de la terre. Il présume, 1°. « que les pierres qui ne contiennent point de ser sont peu sujettes à être décomposées; 2°. que cette décomposition, qui n'a lieu que dans les endroits humides, s'opère par la décomposition de l'eau dont l'oxigène se porte sur le ser ».



MÉMOIRE

Sur la Coloration des Matières végétales par l'air vital, & sur une nouvelle Préparation de Couleurs solides pour la Peinture;

Par M. DE FOURCROY.

Les découvertes des chimistes modernes ont tellement influé fur l'analyse végétale, qu'elles ont fait sentir la nécessité de reprendre celle-ci dans tous ses points, & d'adopter de nouvelles idées sur la composition & sur la nature des principes constituans des végétaux. Elles ont fur-tout fait connoître que les bases primitives & formatrices de ces êtres organisés sont beaucoup plus simples qu'on ne pensoit, & que la distérence si singulière de tous leurs matériaux immédiats, quoique extrêmement variés, tient presqu'uniquement à la diversité de proportion dans les principes qui les composent. Elles ont appris comment avec si peu d'élémens différens, avec l'eau, l'air atmosphérique, le calorique,

que, le contact des rayons solaires & quelques gaz dégagés de la furface de la terre, les machines végétales croissent & forment par des combinaisons successives, toutes les substances qui les constituent. Ainsi les extraits, les mucilages, le corps sucré, les acides, les huiles, les réfines, le gluten & toutes les matières qu'on extrait des végétaux par des procédés fimples & fans les dénaturer, & qu'on a nommées à cause de cela principes immédiats des plantes. sont des composés chimiques, formés presque tous des mêmes principes primitifs, & qui ne different que par les proportions de ces principes, & quelquefois par leurs combinaisons plus ou moins nombreuses. Ce sont toujours des composés d'hydrogène, de carbone & d'oxigène auxquels l'azote est associé au moins dans quelques-uns. Plusieurs chimistes modernes ont douté de la présence de l'oxigène dans ces produits naturels; cependant l'acidification qui a souvent lieu dans les végétaux, le nombre & la quantité quelquefois considérable des acides qu'on y trouve, semblent annoncer la présence & la fixation de ce principe acidifiant. Il est vrai que l'air vital, & sur-tout sa base ou l'oxigène a une action si remarquables sur plusieurs des principes extraits des végétaux, & que

Tome V.

cette action paroît les altérer si sortement & si promptement, qu'ils semblent n'en avoir point éprouvé l'instuence pendant le travail de la végétation. Cette remarque est sur-tout relative aux matières colorantes végétales sur lesquelles les découvertes de Schéele & de M. Berthol-let ont jeté beaucoup de jour.

Le premier de ces chimistes trouva que la plupart de ces matières étoient décolorées par l'acide muriatique oxigéné. M. Berthollet a poussé beaucoup plus loin cette découverte. Il a prouvé par des expériences aussi neuves qu'ingénieuses,

1°. Que les matières colorantes végétales étoient toutes décolorées, excepté les jaunes par

l'acide muriatique oxigéné.

2°. Que cette décoloration faisoit passer l'acide muriatique oxigéné à l'état d'acide muriatique ordinaire.

3°. Que ces matières décolorées avoient abforbé l'oxigène, & n'étoient alors privées de leurs couleurs, que par la furcharge de ce principe.

4°. Que l'acide muriatique oxigéné devenoit par cette propriété décolorante, une pierre de touche, pour reconnoître la folidité des cou-

leurs & des teintures.

chir les tissus de sil & de matières végétales en général. Ce dernier résultat est devenu aujour-d'hui un art nouveau pratiqué dans plusieurs de nos provinces, porté en Angleterre & dont les succès doivent mériter la reconnoissance publique à son inventeur. Il a substitué un nouveau blanchîment à l'ancienne méthode, & diminué le tems, l'emplacement & la main-d'œuvre.

Il ne paroissoit donc pas douteux, d'après ces belles expériences, que l'oxigène ayant tant d'influence sur les principes végétaux & altérant si fortement leurs propriétés, ils n'en contenoient point dans l'état naturel, & cette opinion s'accordoit bien avec la propriété qu'on avoit reconnue aux feuilles d'exhaler de l'air vital & de ne pas le retenir dans leur composition. Mais il m'avoit paru trop exagéré de regarder l'air vital comme le principe toujours décolorant les végétaux. J'étois depuis long-tems frappé de plusieurs phénomènes de la nature & des arts, qui me portoient à penser que l'air vital influoit sur la coloration de quelques matières végétales. Les étoffes teintes à l'indigo, qui fortoient vertes des cuves & ne devenoient bleues que par le contact de l'air, la teinture noire de la laine qui ne prenoit sa nuance vraie que

par l'exposition dans l'atmosphère, les byssus & les mucors qui croissoient blancs dans le vide & que je voyois se colorer ensuite dans l'air, toutes les infusions & décoctions végétales qui se sonçoient en couleur, par le contact de l'air de l'atmosphère, la coloration des vins blancs exposés à l'air, presque tous les phénomènes de la teinture & de la peinture elle-même, me tenoient en suspens; & si je ne pouvois pas douter d'après les recherches de M. Berthollet, que l'air vital & l'absorption de l'oxigène ne fussent véritablement les causes de la décoloration plus ou moins rapide de tous les corps végétaux colorés, je croyois reconnoître qu'avant cette décoloration complette, les nuances changeoient, certaines couleurs se fonçoient, quelques-unes restoient plus ou moins stationnaires & plus fixes qu'auparavant, après avoir absorbé une certaine quantité d'oxigène. En réfléchissant à tout ce que j'avois vu sur ces phénomènes, je crus reconnoître que l'oxigène influoit véritablement sur la coloration de plusieurs principes végétaux. C'est cette influence que je désire sinon de démontrer, au moins de proposer à l'attention & aux recherches des savans. Pour la rendre plus sensible, je serai d'abord observer qu'il est hors de toute vraisemblance que l'air

vital dans lequel font sans ceste plus ou moins plongés les végétaux, n'ait pas une action quelconque sur leurs principes, lorsqu'on voit que ceux qui croissent à l'abri de l'air, sont soibles & fans couleur, qu'on remarque que les plantes qui végétent sans abri & sans être exposées à une température trop basse, sont vigoureuses & très colorées. Les feuilles en sortant des bourgeons sont d'un vert pâle, elles se soncent en couleur, lorsqu'elles sont bien développées dans l'air. Les fleurs pliées dans leurs calices, n'ont souvent qu'une nuance verdâtre ou blanchâtre; leur épanouisfement les colore bientôt; il est vrai que c'est aux dépens de leur fraîcheur & & qu'on les voit bientôt flétries par le contact de l'air, qui fait souvent varier trois ou quatre fois leur couleur avant qu'elles foient tout-à-fait fanées.

D'ailleurs l'absorption de l'oxigène par les végétaux, quoique regardée pendant quelque tems comme douteuse, ne me paroissoit plus être un problème, lorsque je trouvois que les acides, si fréquens & si abondans dans ces êtres, ne peuvent y exister sans ce principe; car la formation artissicielle de ces acides par le moyen de celui du nitre qui cède manisessement de l'oxigène aux végétaux, met cette dernière

vérité hors de doute. Mais outre cette formation des acides, il m'a paru qu'un des principaux rôles de l'oxigène étoit d'influer sur la coloration des matières végétales.

Si les faits que j'ai déjà cités pour appuyer cette opinion laissent quelques incertitudes, je crois pouvoir les dissiper par des expériences plus décisives & dont les résultats sont plus clairs que ce qui se passe dans les silières des yégétaux, & par le travail caché de la végétation. Les plantes & leurs produits divers, exposés à l'action de l'oxigène atmosphérique lorsque la végétation y est interrompue & lorsque l'obscurité de son mécanisme n'embarrasse plus notre raisonnement, sont altérés de manière à ne laisser plus de doute sur l'influence de cet agent; les feuilles pâlissent, leur nuance fe dégrade & passe peu à peu au jaune sauve, pour rester ensuite long-tems inaltérable sous * cette livrée. Les fécules de l'indigo & du pastel, après avoir éprouvé un commencement de décomposition, prennent une belle couleur bleue par l'abforption de l'oxigène, car la formation du bleu n'a lieu que par le conta& de l'air & le battage. Cette vérité est encore confirmée par l'adion de l'acide muriatique oxigéné, qui apprend en même tems que

les doses & les proportions de l'oxigène sont varier les couleurs de ce produit. En esset, une portion d'oxigène ajoutée à la couleur bleue, la convertit en verte; si on la lui enlève, elle repasse au bleu; si au contraire on en ajoute davantage, elle devient jaune, & alors ce nouvel ordre de combinaison en a tellement altéré le tissu intime, qu'on ne peut plus saire reparoître le bleu. Si l'on enferme de la teinture ou du syrop de violettes, & de la teinture aquense de tournesol, l'une & l'autre perdent presqu'entièrement leur couleur; mais en les exposant ensuite à l'air atmosphérique, & mieux encore au contact de l'air vital, leur nuance bleue reparoît avec tout son éclat : d'autres fluides élastiques ne produisent point cet esset. Ici c'est encore la proportion d'oxigène qui fait naître cette couleur; car si on l'augmente, le bleu disparoît, & il ne reste qu'une nuance jaune, comme MM. Scheele & Berthollet l'ont fait voir.

Les effets su contact de l'air sur les décoctions des bois & des écorces jaunes ou rouges offrent un phénomène très-remarquable & dont on pourra tirer un grand parti pour la préparation des couleurs utiles à la peinture. La plupart des décodions de ces substances, ex-

posées à l'air, se troublent & se recouvrent d'une pellicule grenue qui passe successivement par les nuances de brun noir, de brun pourpre, de rouge maron, d'orangé & de jaune; à ce dernier état l'altération s'arrête & la couleur est devenue inaltérable. Les nuances indiquées dans l'ordre où elles ont lieu, sont dues à des proportions d'oxigène qui vont en croissant depuis le brun soncé jusqu'au jaune; on peut arrêter à chacune d'elles la fixation de l'oxigène en les séparant de l'eau qui y contribue beaucoup, & en les saisant sécher promptement.

J'ai préparé ainsi avec les décodions de deux espèces de quinquina, celui du Pérou & celui de S. Domingue, qui est l'écorce du Cinchona Caribæa de Linnéus, des couleurs brune maron, rouge, pourpre, qui ont beaucoup d'éclat & de fixité, & dont un peintre a constaté la bonté & les qualités dans son emploi. Ce qui m'a fait penser que ces couleurs variées devoient leur naissance à la fixation de l'oxigène, c'est qu'en prenant le premier dépôt brun soncé des décoctions du quinquina de S. Domingue, & le traitant par l'acide muriatique oxigéné, on le sait passer par toutes les nuances indiquées ci-dessus à mesure qu'il absorbe plus d'oxigène, & on l'amène ensin à l'état d'une

matière d'un affez beau jaune stable, fixe, fufible au feu, réfineuse, dissoluble dans l'alcohol, tandis qu'étant rouge ou maron, elle n'est soluble ni dans l'eau bouillante; ni dans l'alcohol. Pour faire connoître ces altérations de couleur dans le produit précipité ou évaporé des décoctions de quinquina, il faut, à la vérité, exposer ce produit dans des flacons remplis d'eau qui en est saturée, au contact du gaz acide muriatique oxigéné; car cet acide liquide, versé sur le produit bien sec, n'en altère point ou presque point la nuance; tandis que le carmin le plus foncé, le plus riche & le mieux préparé devient tout-à-coup blanc & sans couleur par le contact de cet acide liquide. Voilà donc cinq à six nuances de belles couleurs durables lorsqu'elles sont sèches, formées par un seul produit végétal saturé de doses différentes d'oxigène. La même expérience, faite sur les décoctions des bois, des écorces, des racines employés à la teinture, donnera de même, comme j'ai déjà commencé à l'entrevoir par mes essais, des dépôts de couleurs très-variées qui formeront par l'acide muriatique oxigéné des espèces de fécules colorées ou plutôt de corps plus ou moins résineux d'une grande utilité pour la peinture; & c'est,

fi je ne me trompe, une branche nouvelle d'industrie que l'on devra à la chimie. Mais sans
nous livrer ici à l'énumération de ce que ce
nouveau procédé promet à la peinture, sans
entrer dans des détails qui trouveront leur place
dans nos séances particulières, je me borne à
ce que ces saits présentent pour la théorie de
la science, si immédiatement applicable aux
pratiques de tous les arts qui s'occupent des
couleurs.

Il me paroît prouvé par les faits que j'ai recueillis & par les expériences dont je n'ai donné ici que les réfultats les plus généraux,

1°. Que l'oxigène combiné aux substances végétales en change la couleur.

2°. Que les proportions de ce principe font varier les nuances des matières végétales co-lorées.

3°. Que ces nuances suivent des espèces de dégradations depuis les couleurs les plus son-cées jusqu'aux plus claires, & que l'extrême de celles-ci est la décoloration la plus complette.

4°. Que cette dégradation n'a pas lieu dans plusieurs matières végétales, comme M. Ber-

thollet l'a annoncé.

5°. Que plusieurs couleurs végétales rouges,

violettes, pourpres, marons, bleues, sont dues à des proportions diverses d'oxigène; mais qu'aucunes de celles-là ne sont entièrement saturées de ce principe.

6°. Que cette faturation complétté donne le plus fouvent des couleurs jaunes qui sont les moins altérables de toutes.

7°. Que non-seulement les matières végétales colorées par l'oxigène changent de couleur suivant les proportions de ce principe, mais qu'elles changent aussi de nature & qu'elles se rapprochent d'autant plus de l'état résineux, qu'elles sont plus voisines de la couleur jaune.

8°. Enfin, que telle est la cause de l'altérabilité des rouges, des bruns, des violets tirés des végétaux; qu'il existe un moyen de les sixer, de les rendre durables, en les imprégnant d'une certaine quantité d'oxigène par le moyen de l'acide muriatique oxigéné, & en imitant par ce procédé celui de la nature qui ne prépare jamais les couleurs sixes & permanentes que dans les corps exposés long-tems au grand air.



ANALYSE

DU TAMARIN,

Et Réflexions sur quelques - unes de ses Préparations médicinales;

Par M. VAUQUELIN, Etud. en Médecine.

§. I.

Ce qu'on a fait jusqu'ici sur l'analyse du Tamarin.

LE tamarin dont on fait usage en médecine est la pulpe de la gousse d'un arbre qui crost dans plusseurs pays chauds, mais plus particulièrement dans l'Amérique, & qui est placé dans la triandrie monogynie de Linneus. Les habitans du pays où crost le tamarin nous envoient cette substance après l'avoir extraite de ses gousses & l'avoir légèrement dessentée, sous la forme d'une pâte noirâtre, poisseuse & d'une saveur acide; ils envoient aussi dans

notre pays, mais en petite quantité, des légumes de tamarin confit dans du sucre, & qui ne sont d'usage que sur les tables. Nous n'insisterons point ici sur la structure, ni sur la nature chimique de ces fruits, ils ont été mêlés à des corps étrangers, & d'ailleurs ce n'est point sur le tamarin, dans cet état, que nous avons opéré.

Depuis qu'on a fait usage du tamarin, l'on a reconnu que cette substance étoit acide, mais on n'a déterminé qu'imparfaitement de quelle nature étoit cet acide; à la vérité, quelques chimistes, & particulièrement MM. Cornette & de Lassone le sils, y ont trouvé du tartre; ce qui est consirmé par l'analyse suivante.

MM. Rouelle, Cartheuser, Bucquet, &c. ont pensé que les tamarins contenoient un principe analogue à l'acide gallique, à cause qu'on l'employoit autresois dans la teinture en noir; mais ces derniers ont été trompés par une fausse apparence.

M Bergman a dit, dans sa dissertation sur les attractions électives des corps, que l'acide du tamarin pourroit bien être de la même nature que celui du tartre; mais il n'avoit deviné qu'à moitié. Schéele, qui a fait connoître la nature acide de tant de matières végétales,

n'a point du tout parlé de celle du tamarin (a).

Les moyens que nous a fournis ce célèbre chimiste pour distinguer les acides végétaux les uns des autres, nous ont beaucoup servi pour reconnoître ceux qui sont contenus dans les tamarins.

On a trouvé jusqu'à ce jour six acides différens tout formés dans les végétaux, savoir,

- 1°. L'acide oxalique, dont le caractère est de décomposer tous les sels calcaires en général & de former alors avec la chaux un sel insoluble.
- 2°. L'acide tartareux, reconnoissable par sa propriété de passer à l'état de crême de tartre ou d'acidule tartareux par l'addition d'une petite quantité de potasse, & qui dissère du précédent en ce qu'il ne décompose point les sels calcaires minéraux.
- 3°. L'acide citrique, différent des deux premiers, parce qu'il ne donne point d'acidule cristallisable avec une quantité de potasse au-dessous de celle qui est nécessaire pour le sa-

⁽a) Je viens d'apprendre que M. Westrumb avoit prouvé, dans le second volume de ses Opuscules, qu'il y avoit de l'acide carrareux libre dans le tamarin.

turer, mais qui a de commun avec l'acide oxalique de donner un sel insoluble avec la chaux, & avec l'acide tartareux de ne décomposer aucuns des sels calcaires dont les acides minéraux forment un des principes conslituans.

4°. L'acide malique, qui s'écarte des autres par le sel soluble qu'il donne avec la chaux & par son incristallisabilité.

le sel noir auquel il donne naissance avec l'oxide de ser, & par sa propriété cristallisable.

6°. Enfin, l'acide benzoique, remarquable par sa volatilité à une chaleur douce & par son odeur aromatique.

5. I I. 2

Expériences générales.

Recherchons aduellement si nous retrouverons quelques-uns de ces caradères dans l'acide des tamarins. Le tamarin que nous avons examiné est celui qu'emploient tous les pharmaciens de Paris; sa couleur est d'un rouge soncé & paroît noire; sa saveur est acide, sucrée & agréable; son odeur est vineuse. Délayé dans

2 1 11 11 2

l'eau à la température de 10 degrés, il donne à ce fluide une légère couleur rouge & une saveur acide agréable; l'eau acquiert la propriété. de rougir les couleurs bleues végétales, de précipiter l'eau de chaux & de constituer une matière saline peu soluble avec quelques atômes de potasse. La liqueur ainsi précipitée par la potasse est encore acide & ne précipite plus par l'addition d'une nouvelle quantité d'alkali; ce qui indique déjà la présence de deux acides différens dans la pulpe de tamarin. Cette eau, évaporée jusqu'à la réduction d'1, a une couleur rouge brune, une saveur acide très-sorte, la confissance d'un syrop épais, & fournit par le refroidissement beaucoup de cristaux blancs & transparens.

5. I I I.

Macération du tamarin dans l'eau.

Première Expérience.

Pour connoître la nature & les quantités des acides qui existent dans la pulpe des tamarins, on a délayé 4 onces de cette matière dans 8 onces d'eau distillée froide qu'on a laissé macérer pendant plusieurs heures; on a passé ensuite

ensuite la liqueur au travers d'un linge; on l'a fait évaporer à peu près jusqu'à la moitié, & on l'a abandonnée à elle-même; elle a déposé pendant le resroidissement quelques cristaux blancs légèrement acides, peu dissolubles dans l'eau, & entièrement insolubles dans l'alcohol ou esprit-de-vin. On a mis ces cristaux à part; ils pesoient 12 grains après avoir été desséchés.

Seconde Expérience.

La liqueur réduite à un quart de son volume n'ayant plus donné davantage de sel, on y a versé quelques gouttes de dissolution de potasse; il s'en est séparé une matière saline analogue à celle qu'on a obtenue par l'évaporation & le resroidissement; il y en avoit 45 grains, & c'étoit du tartrite acidule de potasse ou de la crême de tartre.

Troisième Expérience.

Quand la potasse n'a plus produit de cristaux acidules dans la liqueur encore acide, on a fait bouillir celle-ci sur de la craie en poudre; il y a eu une vive esservescence, & il s'est sormé un dépôt assez considérable. Ce précipité a été

Tome V. G

traité avec le quart de son poids d'acide sulfurique étendu de fix parties d'eau; & après avoir fait bouillir le mélange pendant quelques minutes, on a filtré la liqueur & on l'a fait évaporer. A mesure que cette opération avançoit, il s'en séparoit quelques atômes de sulfate de chaux tenus en dissolution par l'acide qui étoit auparavant dans la chaux & qui en avoit été dégagé par l'acide sulsurique. On a séparé cette matière, & la liqueur réduite à peu de volume s'est prise en une masse de cristaux blancs, irréguliers, qui se dissolvoient facilement dans l'eau & dont la dissolution ne précipitoit ni par l'acide oxalique, ni par le muriate de baryte, ni par la potasse, mais qui formoit un précipité avec l'eau de chaux. D'après les proprietés que nous avons assignées à l'acide citrique, on reconnoît facilement que c'est cet acide qui existoit dans le tamarin & qui en a été féparé par la craie; cet acide pefoit 3 gros, ce qui fait 1 once & demie par livre.

Quatrième Expérience.

Les papiers bleus n'indiquant plus d'acide libre dans la liqueur où la craie avoit formé un précipité, on l'a fait évaporer; pendant cette opération, il s'en est séparé une matière qui avoit l'aspect salin, point de sayeur, & qui étoit de la même nature que le dépôt précédent, auquel on l'a réuni avant que de le traiter avec l'accide sulfurique. La potasse formant un précipité dans cette liqueur, on pensa qu'elle contenoit un sel à base de chaux; en conséquence, pour savoir quelle en étoit la nature, on y a mêlé une dissolution d'acétite de plomb, qui y a produit un dépôt assez abondant pesant 27 grains. En traitant ce précipité par l'acide sulfurique, on s'est assuré qu'il étoit composé de plomb, d'acide malique ou de l'acide semblable à celui des pommes, & on a en estimé la quantité à 10 grains.

Cinquième Expérience.

Dans la liqueur épaisse à peu près comme un syrop, on a versé de l'alcohol ou espritde-vin très-rectifié qui en a séparé une grande quantité de matière grise, gluante & tenace, qui présentoit tous les caractères d'un mucilage & qui pesoit I gros & demi dans l'état de siccité.

Sixième Expérience.

On a mis ensuite dans la liqueur quelques

gouttes d'acide oxalique pour précipiter la chaux qui dégagée de l'acide malique s'étoit combinée avec l'acide acéteux de l'acétite de plomb employé pour obtenir l'acide malique; lorsque la liqueur n'a plus fourni de précipité avec l'acide oxalique, on l'a filtrée; elle avoit une couleur rouge orangée, une saveur sucrée, trèsmarquée, mais elle laissoit dans la bouche un goût amer & nauféeux. On l'a fait évaporer jusqu'à ficcité; on a fenti pendant le cours de cette évaporation l'odeur du vinaigre qui se volatilisoit par la chaleur, & il paroît que tout a été distipé, car la liqueur n'altéroit plus les couleurs les plus sensibles sur la sin de l'opération; la matière légèrement desséchée pesoit 4 gros & offroit toutes les propriétés du fucre.

On voit que par une simple macération l'eau enlève à la pulpe du tamarin, 1°. du mucilage; 2°. du sucre; 3°. de l'acide tartareux pur; 4°. du tartrite acidule de potasse ou de la crême de tartre; 5°. de l'acide citrique; 6°. de l'acide malique. Mais si l'on applique l'eau bouillante à cette matière déjà traitée par l'eau froide, on en obtient encore plusieurs principes, comme on va le voir par les expériences suivantes.

5. I V.

Décodion du tamarin.

Première Expérience.

Sur les 4 onces de tamarin qui avoient été traitées par l'eau froide, on a fait bouillir 8 onces d'eau pendant un demi-quart-d'heure, ensuite on a passé la liqueur au travers d'un linge serré, & on l'a livrée au refroidissement; plusieurs heures après elle s'est prise en une masse brune, tremblante, qui s'est séparée en deux parties, dont l'une liquide occupoit la partie inférieure, & l'autre molle, demi-transparente & ayant l'aspect d'une gelée, nageoit au-dessits de la première. On a séparé ces deux substances, asin de pouvoir les examiner plus facilement chacune en particulier.

Seconde Expérience.

La matière gélatineuse ne se dissout qu'en très-petite quantité dans l'eau froide, même aidée de l'agitation; l'eau bouillante la dissout entièrement, & la dissolution se prend de

nouveau en gelée par le refroidissement; mais fi on la fait bouillir long-tems, elle perd cette propriété, reste liquide, & semble se rapprocher de la nature des mucilages ordinaires. C'est ainsi que dans certaines opérations des arts qui s'occupent de la conservation de quelques parties végétales, & notamment dans la préparation des gelées, il arrive fouvent que si l'on n'a pas mis une quantité suffisante de fucre pour absorber la plus grande partie de de l'eau du fruit, & si l'on est obligé de saire bouillir long-tems, le principe gélatineux se détruit au lieu de se cuire, comme on le croit communément, & perd la propriété de se réunir en une masse dont les molécules adhèrent les unes aux autres avec une certaine force. comme dans une gelée bien faite. La matière gélatineuse du tamarin se dessèche facilement; dans cet état elle est transparente & pèse 2 gros.

Troisième Expérience.

La liqueur d'où la gélatine s'étoit séparée; réduite à un quart de son volume, a déposé beaucoup de cristaux salins qui étoient de véritable tartrite acidule de potasse; ils pesoient 63 grains.

Quatrième Expérience.

La liqueur évaporée plus fortement & mêlée avec l'alcohol, a laissé déposer 10 grains d'une matière mucilagineuse parsaitement analogue à celle de l'expérience 5, §. I.

Ces faits nous apprennent que l'eau froide, à la dose à laquelle on l'emploie le plus ordinairement au traitement du tamarin pour l'usage de la médecine, ne lui enlève pas tout ce qu'il contient de soluble; que la gélatine qui paroît par elle-même indissoluble dans l'eau froide, ainsi que le tartrite acidule de potasse dont la solubilité est aussi très bornée, restent dans le marc du tamarin lorsqu'on ne l'a pas fait bouillir dans l'eau chaude.

Le réfidu des 4 onces employées & soumises successivement à l'action de l'eau froide & de l'eau chaude, ne présentoit plus alors que des membranes sèches, cornées, quelques semences & une manière parenchimateuse dont la saveur étoit peu sensible; il ne coloroit plus l'eau dans laquelle on le faisoit bouillir, & ne pesoit plus qu'une once & demie étant sec.

De toutes ces expériences réunies & comparées, on peut conclure que la pulpe de G iv tamarin du commerce dans l'état le plus ordinaire, contient par livre,

	one, gr. graz		
1°. De tartrite acidule de potasse,	cc	4	12
2°. De gomme,	cc	6	cc
3°. De sucre,	2	"	cc
4°. De gélatine,	1	cc	cc
5°. D'acide citrique,	1	4	cc
6°. D'acide tartareux libre,	cc	2	cc
7°. D'acide malique,	cc	cc	40
8°. Matière féculente,	5	cc	cc
9°. Enfin d'eau,	5	6	52
Ce qui en tout fait,	16	cc	cc

Il ne me reste plus maintenant qu'à faire quelques remarques sur l'emploi de cette substance en médecine. Il est une vérité mieux sentie aujourd'hui par les médecins qu'elle ne l'étoit autresois; c'est que pour appliquer avantageusement les remèdes aux maladies, il faut, autant qu'il est possible, connoître le rapport qu'il y a entre les uns & les autres, & que comme on emploie souvent plusieurs corps ensemble, il n'est pas permis d'ignorer leur assion réciproque & le résultat de leur combinaison.

L'impéritie ne se fait voir que trop souvent en ce genre, & des changemens de couleur, de saveur, de consistance, de qualité ensin qu'on n'avoit pas soupçonnés, arrivent tous les jours dans les mélanges médicamenteux qu'on fait faire.

Pour mieux faire sentir comment se comporte le tamarin avec quelques autres substances auxquelles on l'affocie souvent, je dois indiquer encore ici quelques propriétés des acides tartareux & citrique. Celui-ci décompose l'acétite, le tartrite de potasse & le tartrite de soude, & donne naissance à des tartrites acidules de potasse & de soude qui se précipitent, & à du citrate de potasse & de soude qui restent dans la liqueur. L'acide tartareux réunit à ces propriétés qu'il possède encore plus éminemment, celle de décomposer une partie des sulfate, nitrate & muriate de potasse, & de former du tartrite acidule de potasse, qui, s'il n'est pas dissous dans une grande quantité d'eau, se précipite & ne laisse à sa place que des sels avec excès d'acide plus ou moins désagréables.

Ainsi, le tamarin, comme nous l'avons vu plus haut, contenant ces deux acides produira les effets qui viennent d'être énoncés, si on l'emploie, comme il arrive souvent, avec des fels à base de potasse; & si, par exemple, on l'employoit dans une médecine où il entre du tartrite de potasse ou sel végétal; ou le malade seroit obligé d'en prendre une partie dans l'état solide, ou il n'y existeroit point ou presque point d'acide, suivant qu'on auroit sait le mélange avant ou après la colature; & l'une de ces circonstances arrive nécessairement dans une médecine composée de manne, de séné, de tamarin & de sel végétal.

D'après ces réflexions fondées sur des faits, on voit que si l'on a intention de conserver la qualité acide du tamarin dans un médicament liquide sur tout, il ne saut point y saire entrer, conjointement avec lui, des sels dont la potasse soit un des principes, & particulièrement les acétites & les tartrites de potasse & de soude qu'il décompose & transforme en tartrites acidules & en citrates.



11.5

TRAITÉ

De la Culture du Nopal & de l'Education de la Cochenille dans les Colonies Françoises de l'Amérique; précedé d'un Voyage à Guaxaca;

Par M. THIERY DE MENONVILLE.

Extrait par M. BERTHOLLET.

L'EXTRAIT de cet ouvrage paroît étranger au but qu'on s'est proposé en publiant ce recueil; mais la cochenille est un objet si important pour le commerce, & si intéressant pour les arts, qu'il ne peut être indissérent d'acquérir des connoissances sur ses mœurs & sur les soins qu'exige son éducation.

Un autre motif m'a engagé; je trouvois dans cet ouvrage les fruits d'une entreprise courageuse, qui n'avoit été faite que par la noble passion d'enrichir nos colonies d'un don de la nature, qu'une nation étrangère veut posséder exclusivement.

Les espagnols observèrent que les indiens du Mexique se servoient de la cochenille pour colorer leurs maisons & teindre leur coton. Frappés de la beauté de cette couleur, ils en instruisirent le ministère qui ordonna à Cortez en 1523, de multiplier cet insesse précieux.

Réaumur proposa au régent de faire transporter la cochenille dans nos colonies; mais ce projet ne sut point exécuté. M. Thiery de Menonville le sorme de nouveau : il n'est point essayé de tous les obslacles qu'il doit rencontrer; il ne prend que la moitié de la somme modique de 4000 liv. qui lui est accordée pour pouvoir avec l'autre moitié tenter son entreprise par une autre voie, si celle qu'il a choisie ne le conduit pas au succès : il se contentera, dit-il, de pain & d'eau pour vivre.

Il s'embarque le 21 janvier 1777, au Portau-Prince: il s'arrête à la Havane, il arrive à la Véra-Crux: il apprend que c'est à Guaxaca que l'on cultive la plus belle cochenille: son choix est fait; c'est à Guaxaca qu'il ira la prendre; mais Guaxaca est éloigné de 70 lieues, & l'on ne peut y arriver qu'en escaladant de hautes montagnes, en traversant des sleuves dangereux, & ensîn, que par des chemins toujours mauvais: il saudra qu'il échappe à la vigilance de satellites nombreux & à l'inquiète surveillance des gouverneurs. Rien ne l'arrête; il est obligé d'employer toute l'assuce qu'auroit pu exiger une entreprise politique ou criminelle. Il flatte pour intéresser, & sous le prétexte de son goût pour la botanique & du besoin de rétablir sa santé, il obtient d'aller prendre les bains à la rivière de Madeline, qui est à quelques lieues de Véra-Crux; mais il prend la route de Guaxaca: il voit pour la première fois la cochenille à Gallatillan; il palpite de joie; mais quelques réfiexions viennent mêler de l'amertume à ivresse: comment pourra-t-il transporter un animal si léger, si friable, si facile à écraser, & qui tombé une fois, ne se rattache plus à sa plante? Les fecousses du cheval dans un long voyage par terre, lui permettront-elles de les conserver? Et ces plantes volumineuses sur lesquelles il l'avoit vu, comment les emporter? comment les foustraire aux perquisitions auxquelles il doit être foumis?

Arrivé à Guaxaca, il se procure des caisses, il achète des nopals couverts de cochenille, sous le prétexte qu'ils doivent servir à un onguent pour la goutte. Il mêle d'autres plantes à ces nopals, & il a le bonheur de les sortir comme une sutilité qu'emporte un botanisse. Il

essuie une tempête affreuse, relâche à Campêche; il y prend des pieds d'un cacte inerme qui peut servir à entretenir la cochenille, & il arrive au Port-au-Prince le 25 septembre de la même année.

Il emploie toute son activité à établir une nopalerie, à étudier les soins qu'exige l'éducation des deux espèces de cochenilles; il reconnoît que la cochenille sylvestre existe sur une espèce d'opuntia à Saint-Domingue. Son ame sière, est ulcerée de ce que ses services sont méconnus & ses soins mal secondés: il meurt de chagrin en 1780.

Le cercle des philadelphes qui ne doit son établissement qu'au désir de rendre nos sciences utiles à Saint-Domingue, a recueilli ses papiers, & c'est à ses soins qu'on doit la publication du traité dont je présente l'extrait, en me bornant à ce qui a rapport à la cochenille & aux opuntia qui lui servent de nourriture.

Je commencerai, suivant la marche de l'auteur, par faire connoître les opuntia, je passerai ensuite aux deux espèces de cochenille, & ensin je décrirai les expériences comparatives que j'ai faites sur la cochenille sine ou mestêque, sur la cochenille sylvestre du Mexique, & sur celle qu'on a élevée à S. Domingue.

Des Cactes.

Le cade est un genre de plante très-nombreux & particulier à l'Amérique. Cette plante pousse en terre un pivot très-profond, & des racines fibreuses & traînantes à un pouce de la surface de la terre : elle est d'un verd de diverses nuances, selon les diverses espèces; la substance en est très-tendre & charnue; mais elle devient un bois très-dur, par la vétusté: elle est pleine d'une sève mucilagineuse, qui s'extravase quelquesois comme une gomme opaque & farineuse, blanche ou jaune, qui se durcit promptement, & se dissout comme la gomme, mais qui n'est ni si visqueuse ni si tenace; les tiges s'élèvent en arbre par la naisfance successive d'autres tiges, sortant les unes des autres, de manière qu'elles semblent jointes par articles; mais l'apparente folution de continuité s'oblitère avec l'âge de la plante, & tous ces articles disparoissent par l'accroissement des parties, au point que les articles des cactes comprimés se remplissent, s'arrondissent en tronc d'arbre, sur lequel on ne voit plus la moindre trace de leur naissance, de leur forme primitive, ni de la position des uns à l'égard des

autres: il est de ces arbres qui ont six pieds de tour sur une hauteur de trente à quarante.

Les articles ou branches qui naissent en bourgeons cylindriques dans les cactes opuntia portent dans ces derniers pendant un ou deux mois, des folioles coniques, courbes, d'une ou deux lignes de haut, disposées en quinconce, fur des lignes parallèles. A l'aisselle de ces folioles, également semés sur les deux côtés de l'article comprimé, se trouve placé un faisceau de soies innombrables, subsistantes, fragiles, plus ou moins saillantes. Autour de ce faisceau l'on voit dans tous les cactes comprimés, selon qu'ils sont plus ou moins cultivés, une, deux, trois & même douze épines de différentes couleurs, selon les différentes espèces de cactes, longues depuis six jusqu'à trente lignes, aigues & solides, très-dangereuses par leur piqure, & diposées en rose ou en houpe; c'est de leur centre & de celui du faisceau de soie que paroît sortir indifféremment la fleur ou le bourgeon suivant qui sert à continuer la tige. Les soies en saisceau ne sont que le sommet des épines axillaires des fleurs ou des bourgeons futurs qui sont déjà en abrégé sous ces points quinquonciaux armés de deux, trois ou vingt épines de la sève précédente, & elles feront

feront à leur tour, lors de la sève suivante, l'office des épines qui existent déjà.

Les fleurs sortent du sommet d'un calice armé des mêmes soies & épines que les bourgeons; elles sont blanches, rouges, jaunes, pourpres, cramoifies, selon les différentes espèces; elles ont depuis deux lignes jusqu'à six pouces de grandeur. Les pétales sont quelquefois au nombre de dix, douze, dix-huit, arrondis, ovés, oblongs, laciniés, acuminés, quelquefois très-ouverts, d'autres fois connivens & fermés à travers lesquels passent le pissil & les étamines, qui les surpassent en longueur, ou sont quelquesois moindres. Les étamines y sont par centaine, les filamens filiformes, quelquesois accouplés, l'anthère est oblongue & jaune, d'une grosseur double du filament. Le stigmate est quelquesois en forme de clou dont la tête seroit sendue en trois. fix ou plusieurs parties.

Toutes les parties de la fleur tombant, il ne reste que le calice qui contient le germe; ce calice se métamorphose en une baie oblongue, ovale, souvent ronde comme une pomme, unie, loculaire, remplie d'une pulpe, qui, lors de sa maturité, est blanche, jaune, rouge, cramoisie, violette, couleur de pourpre, grise

ou verte, selon les dissérentes espèces de castes. Cette pulpe renserme des semences rénisormes, dont les plus grosses sont de la grandeur des lentilles; elles sont couvertes d'une écorce noire, brune ou sauve, friable, crustacée & remplie d'une farine très-blanche.

Linnéus a compris & réuni sous le genre des cactes les plantes que Tournesort nomme milocactus opuntia, celles que Jussieu nomme cereus (cierge), celles que Dilénius nomme tuna, & celles que Plumier nomme pereschia. Il a divisé ce genre en autant de sections qu'il y a de sormes extérieures singulièrement dissérentes; la conservé à chacune de ces plantes, dans leur section, le nom spécifique des auteurs qu'on vient de nommer; il a donc divisé son genre de cactes en hérissons, melons-cactes, en cierges, cierges anguleux droits, cierges anguleux ronds ou rampans, & en opuntia comprimé à articles prolifères.

C'est dans cette dernière section que se trouvent les cactes sur lesquels seuls on a trouvé jusqu'ici la cochenille silvestre, & sur lesquels on a pu élever la cochenille sine. Elle contient un grand nombre d'espèces très-différentes de toutes celles qui sont décrites par les botanisses; mais l'auteur n'a eu ni le tems, ni la liberté

de les décrire, ni les moyens de les emporter du Mexique. On ne va donc indiquer que les espèces qui sont les plus intéressantes à connoître dans leur rapport avec la cochenille.

Le tuna de Dillénius que les espagnols de Vera-Crux nomment tunas & que les colons de S. Domingue appellent raquette des bords de mer, s'élève rarement en arbre; ses articles sont solides, épais, rigides, d'un verd clair tirant sur le vert d'eau; ses épines sont jaunes. L'on voit constamment à Vera-Crux la cochenille silvestre sur cette espèce d'opuntia.

Le péreschia, qui est connu à S. Domingue sous le nom de patte de tortue, existe au Môle S. Nicolas & dans la plaine du cul-de-sac de S. Domingue; il est très-épineux, & à l'âge de trois ou quatre ans, élevé en arbre, ses articles le sont beaucoup moins; mais le tronc reste armé d'épines redoutables; ces épines sont blanches, plus longues & plus nombreuses que celles du tuna. La cochenille silvestre se trouve sur cet opuntia, sur lequel l'auteur la découvrit à S. Domingue, à son retour du Mexique. Elle le présère au tuna; car à S. Domingue elle abandonne ce dernier.

L'auteur a apporté de Campêche une espèce d'opuntia qu'il soupçonne commune aux Antilles; ce cace a les articles peu armés, il y a une ou deux épines à chaque bourgeon; les jeunes articles en ont rarement; ils font oblongs & parfaitement lisses, d'un verd fombre & très-luisant dans les adultes, & d'un verd clair dans les jeunes articles: il croît en arbre. La cochenille sylvestre s'élève avec succès sur cet opuntia, qui présente même l'avantage de pouvoir nourrir la cochenille sine, quand on n'a pour objet que de la semer en entretien; car elle s'y multiplie trop peu pour qu'on puisse s'en servir dans la vue d'une récolte.

L'opuntia que les colons appellent raquette espagnole, est une grande espèce à articles en forme ovée, dont les tiges s'élèvent en arbre; ses bourgeons ne sont ordinairement armés avec leur soie que d'une, deux ou trois épines courtes. La cochenille sylvestre s'élève trèsbien sur cette espèce d'opuntia.

L'auteur donne le nom de nopal sylvestre à un opuntia qui est l'espèce dominante dans les champs du Mexique; il s'élève en buissons de dix-huit à vingt pieds de haut, ses articles sont arrondis au sommet, tous les bourgeons sont armés de roses, d'épines blanches, courtes, qui s'entrelacent les unes dans les autres & empêchent absolument de porter les doigts sur la

surface de l'article. Cette espèce sert très-bien de nourriture à la cochenille sylvestre.

Les opuntia qui nourrisse it beaucoup mieux la cochenille que les précédens, sont, le vrai nopal du jardin du Mexique & le nopal de Castille; la cochenille sylvestre y devient présqu'aussi grosse que la cochenille sine, & elle y est moins cotonneuse que sur les autres espèces de cades: le coton y est moins tenace, plus lâche & plus dissus.

Le nopal des jardins du Mexique dont l'auteur n'a vu ni les fleurs ni les fruits, a des racines d'un gris cendré tirant fur le jaune, qui deviennent ligneuses avec l'âge; il s'élève en arbre comme la plupart des autres opuntia, ses articles sont d'une forme oblongue ovale; ils ont une surface douce au toucher, d'un vert sombre dans les adultes, & d'un vert clair & luisant dans les jeunes; les bourgeons sont armés d'une, deux ou trois épines inégales au tronc de la plante.

opuntia; on lui donne ce nom pour caractériser sa beauté par l'habitude qu'on a au Mexique d'attacher une idée de noblesse au nom de Castille: ses articles ont quelquesois 30 pouces de longueur sur 12 & 15 de largeur. Il est prouvé par expérience, dit l'auteur, que la couleur rouge, violette, jaune ou blanche, des fruits des dissérens opuntia, ne sert ni ne nuit à la couleur de la cochenille qui se nourrit sur ces cactes, & n'est pas une cause ni un indice de leur aptitude plus ou moins grande à nourrir cet insecte.

M. Thiery de Menonville, range ainfi les opuntia selon la propriété qu'ils ont de nourrit la cochenille filvestre; il place au plus bas degré le tuna, ensuite le péreschia, l'opuntia de Campêche, le nopal silvestre, la raquette espagnole, enfia, le vrai nopal du jardin du Mexique, & au plus haut degré le nopal de Castille; cependant ce n'est pas le seul point de vue sous lequel il faille envisager les opuntia; ceux qui sont très-épineux; s'opposent à la récolte de la cochenille & doivent être rejetés, quoiqu'ils soient propres à la nourrir; on ne peut se servir pour cette raison du tuna, du pereschia & du nopal filvestre du Mexique; de sorte qu'il faut se borner à l'opuntia de Campêche, à la raquette éspagnole, au vrai nopal & au nopal de Castille.

La cochenille fine ne peut vivre sur tous ces opuntia, elle périt sur le tuna, sur le péreschia, sur la raquette espagnole; mais elle se nourrit sur l'opuntia de Campêche, quoique plus épineux que la raquette espagnole, toutesois elle ne peut se cultiver que sur le nopal des jardins du Mexique & sur celui de Cassille.

Lors donc qu'on veut entreprendre la culture de la cochenille, il faut commencer par établir une pépinière de nopals à laquelle on donne le nom de nopalerie.

M. Thiery de Menonville donne une inftruction très - étendue & très - détaillée sur la nature du terrein qui convient à une nopalerie & sur tous les soins qu'elle peut exiger, soit pour son établissement, soit pour son entretien.

De la Cochenille silvestre & de la Mestèque.

Pline & les autres anciens avoient donné le nom de coccus à la couleur rouge que l'on obtient du kermès & à cet insede lui-même qu'ils regardoient comme la graine de l'arbre sur lequel il se propage. Linnéus a retenu le nom de coccus pour désigner cette famille d'insedes hémiptères dont la tête n'est qu'un point à la surface de la poitrine, dont l'abdomen est terminé par de petites soies, & dont la semelle est destituée d'asses, tandis que le mâle en a deux élevées. Vingt-deux espèces d'insedes se sont rangées sous ce genre; de leur nombre sont

le kermès, le coccus de Pologne & le coccus du cacte coccinellifère, qui est la cochenille.

Outre les vingt-deux espèces décrites par Linnéus, M. Thiery de Menonville décrit un coccus aptère qui se trouve sur plusieurs espèces d'arbres de S. Domingue, & que le père Labat, Plumier, Nicolson & d'autres avoient pris pour la cochenille du Mexique.

Il paroît que les naturalistes n'ont connu jusqu'à présent que la cochenille silvestre, pussqu'ils n'ont décrit que celle-là; mais avant de déterminer les dissérences de la cochenille mestèque & de la silvestre, il faut considérer la

cochenille en général.

La cochenille est un coccus qui habite le caste coccinellisere; la semelle a le corps applati du côté du ventre, elle est hémisphérique par le dos, qui est rayé par des rides transversales, le quelles aboutissent au ventre par une double marge dont la supérieure est moins grande; toute la peau est d'un brun sombre; sa bouche n'est qu'un point qui sort du milieu du thorax, elle a six petits pieds bruns, très-courts, & point d'aîles. Le mâle a le corps alongé, d'une couleur rouge soncée, couvert de deux aîles horisontalement abaissées, & un peu croi-sées sur le dos; il a deux petites antennes, la

tête moindre d'un tiers que le corps, l'abdomen est terminé par deux soies possiques aussi divergentes que les antennes; il a également six pieds, mais plus grands que ceux de la semelle, il n'a pas un vol continu, mais il voltige en sautant très-rarément. La cochenille s'appelle au Mexique grana, du mot espagnol qui rappelle l'erreur des anciens, qui croyoient que cet insecte étoit un grain, la production d'un végétal.

L'on croit que la cochenille filvestre se trouve naturellement sur le nopal filvestre & le tuna au Mexique; on y cultive aussi dans les jardins sur les vrais nopals non épineux. Après avoir appris à la connoître dans son voyage, M. Thiery de Menonville la trouva sur le pereschia où patte de tortue à S. Domingue.

Les petites cochenilles filvestres sont toutes, contenues dans le sein de la mère sous la forme d'œuss enchaînés par l'ombilique les uns après les autres à un placenta commun. Quand l'accouchement arrive au terme sixé par la nature, ce chapelet désile grains par grains; la mère par roît alors vivipare, parce que les petits laissent sans doute au passage l'enveloppe dans laquelle, ils étoient contenus sous la forme d'œuss, & ils sortent sous la forme d'animaux vivans par-

faitement organifés. Ils sont alors de la grosseur de la tête d'un camion; le mâle est moins gros d'un tiers que la femelle, il paroît plus alongé, ses soies sont très-courtes & moins nombreuses que chez la semelle, qui en a douze paires sur la double marge qui termine le dos au ventre; ils restent sous le ventre de la mère & sur le dos pendant deux ou trois jours, quelquefois ils font suspendus sous l'abdomen en sorme d'une petite grappe de raisin, pendant huit jours, sur-tout lorsqu'il y a des orages ou des pluies; enfin, soit que le cordon qui retient le petit soit desséché, ou que pressé par la saim il ait acquis la force de rompre ce lien, il court sur la plante; c'est la seule sois que les semelles marchent pendant tout le cours de leur vie. Arrivés sur les articles du nopal, dès le même jour ou le suivant au plus tard, ces petits insectes se fixent fur les revers de l'article que l'instinct leur fait choisir; ils présèrent à tous les autres les articles des deux séves précédentes, on les voit fur-tout choisir le côté de l'article qui regarde l'ouest-sud-ouest, pour éviter les coups de vent de nord-est & sur-tout la force de la brise d'est, toujours également régulière & violente dans la vallée de Guaxaca.

Les jeunes cochenilles se fixent sur les articles du nopal en y inférant leur bec subulé dans l'écorce; si ce fil délié se rompt, la cochenille meurt sans qu'il lui soit possible de se rattacher par les pieds, & d'inférer de nouveau dans la plante cette sorte de trompe pour sucer le suc gommeux qui sert à sa nourriture. La femelle a sur toute la surface du corps un coton fin & visqueux dont elle se couvre & que ses mouvemens étendent tout autour d'elle, excepté sous le thorax. Quant au mâle, il abandonne fon enveloppe au bout d'un mois, & il paroît sous la forme d'une jolie petite mouche couleur de seu très soncé; il s'élance & voltige en sautant à la hauteur de six pouces pour chercher sa femelle, il la séconde & il meurt; la femelle accouche au bout d'un mois, & c'est le terme de sa vie. 1 - boar v.

La cochenille silvestre une sois posée sur le nopal, s'y perpétueroit sans aucun autre soin & y multiplieroit jusqu'à fatiguer & épuiser la plante dont les articles pourriroient & tombéroient les uns après les autres, si on n'avoit soin de la recueillir tous les deux mois.

Pour obvier à la dégénération de l'insecte, qui auroit lieu si on le laissoit entassé sur le nopal épuisé, pour l'entretenir au contraire

d'une belle qualité & même la perfectionner, & pour éviter la ruine du plant, il faut toujours proportionner à la force de celui-ci la quantité de la cochenille qu'on y élève; il faut la récolter radicalement tous les deux mois & nettoyer la plante du coton que l'insecte y laisse en la frottant avec un linge mouillé qui l'enlève. Par ce moyen on ôte aussi les œuss & les chrisalides des insectes destructeurs qui peuvent s'être cachés dans le coton de la cochenille.

Il seroit impossible de récolter la cochenille filvestre avec bénéfice sur les opuntia épineux; le plus habile ouvrier n'en peut recueillir 2 onces desséchées par jour, à cause de la difficulté de la tirer d'entre les épines, & cependant le même ouvrier peut en rendre trois livres sèches par jour quand il la récolte sur le nopal de jardin. Il est même certain que la cochenille silvestre s'est perfectionnée sur le nopal par la multiplicité des récoltes & des semailles, & par la bonté de la plante sur laquelle elle perd beaucoup de la quantité & de la tenacité de son coton, & devient constamment plus grosse de moitié qu'on ne la voit sur les opuntia épineux, dans les bois & les campagnes. Il faut donc pour recueillir la plus belle cochemois, autant que peut le permettre la constitution des saisons, sur le nopal de jardin, en abandonnant toute autre sorte d'opuntia; mais en attendant qu'on ait une assez grande quantité de nopal, on peut la semer & l'élever sur l'opuntia de Campêche & sur la raquette espagnole.

On dit qu'on sème la cochenille, comme fi c'étoit une graine, lorsqu'on répand les petits insectes sur la plante qui doit les nourrir.

La nopalerie est en état de nourrir la cochenille silvestre dix-huit mois après qu'elle a été plantée. On y sème les cochenilles dans des nids faits du parenchime des seuilles de palmier; on met dans chaque nid de quatre à seize mères, lorsqu'elles sont près de leur accouchement; & l'on proportionne au nombre des articles du nopal & le nombre des nids, & celui des mères que chacun contient: on sixe les nids à l'aisselle des branches, ayant soin qu'ils soient exposés au soleil levant.

Deux mois après que la cochenille a été semée, & précisément un mois après qu'elle a été sécondée, on voit sortir quelques petites co-chenilles du sein de leur mère; c'est le moment qu'il saut choisir pour la récolte. On passe la

lame d'un couteau dont le tranchant est émoussé & arrondi, entre l'écorce du nopal & les groupes de cochenille dont il est couvert : on les fait tomber dans un linge ou dans un vase destiné à les recevoir. Quand la récolte est faite, on plonge la cochenille entre deux linges dans de l'eau bouillante pendant deux ou trois minutes: on les étend ensuite sur des planches, ou, ce qui vaut mieux, dans des bassins de métal : on les expose à l'ardeur du soleil, & pour mieux s'assurer de leur dessication, on les y expose encore le lendemain. Cette méthode est préférable à celle du fer chaud & du four, qui ont l'inconvénient de donner une dessication inégale & de calciner les parties qui y touchent immédiatement. M. Thiery de Menonville n'a pas vu dans son voyage pratiquer d'autre méthode que celle de l'eau bouillante pour les deux espèces de cochenille.

La cochenille sine ne se trouve point dans les campagnes & les forêts du Mexique, elle n'habite que les cases & les jardins des indiens

qui la récoltent.

Les petites femelles de cette espèce ont le dos rayé par des rides transversales qui aboutissent au ventre par une double marge sur la quelle on voit douze petites soies, qui dispa-

roissent dans les adultes. Dix jours après leur naissance, les femelles mettent bas cette robe bordée & frangée de petites soies, & elles se couvrent d'une poudre blanche très-fine qui les préserve de l'humidité; vingt ou vingt-cinq jours après leur naissance, elles se dépouillent de leur seconde robe, opération qui les fait périr quelquesois, alors elles paroissent d'un brun clair; mais le jour suivant elles sont déjà couvertes de poudre; trois ou quatre jours après elles sont en état d'être sécondées. Elles ont une grosseur à peu près double de celle de la co-chenille silvestre.

Le mâle de la cochenille fine est parfaitement semblable au mâle de la cochenille silvestre, si ce n'est que sa grosseur est double.

L'auteur discute la question de savoir si la cochenille sine est une même espèce que la silvestre persedionnée par une meilleure nourriture & par les soins de la culture, ou si elles sorment deux espèces essentiellement distinctes. La grosseur qu'acquiert la cochenille silvestre lorsqu'on la cultive, & la diminution qu'éprouve son duvet cotoneux, ainsi que la petitesse à laquelle est réduite la cochenille sine lorsqu'elle n'a pas la nourriture qui lui convient, paroissent donner beaucoup de poids à la première

opinion; cependant l'auteur ne trouve pas que ces raisons suffisent pour la solution de ce problème intéressant qu'il renvoie à de nouvelles observations.

Il y a trois circonstances essentielles à observer dans l'éducation de la cochenille sine.

- * a chaque génération.
- 2°. Il ne faut la femer que sur les bous nopals.
- 3°. Il faut la retirer pendant la saison des pluies, à couvert, & l'y multiplier jusqu'au retour de la sécheresse pour la semer en plein air. On doit encore éviter que la cochenille silvestre ne puisse se mêler à la finé, & pour cela il saut les éloigner de 100 perches l'une de l'autre, en donnant l'avantage du levant à la cochenille sine. La température qui lui convient le mieux est entre 12 & 20 degrés du thermomètre. L'on sait au Mexique trois récoltes pendant la belle saison.
- M. Thiery de Menonville n'a pu se procurer des renseignemens bien certains sur la méthode qu'on emploie au Mexique pour conserver la cochenille pendant l'hiver; cependant il a de sortes raisons pour croire qu'on la conserve sur

des

des nopals qu'on couvre de nattes. Il conseille une méthode qu'il a imaginee & dont il a fait l'épreuve. Il prescrit de construire un hangar couvert de chassis que l'on abat dans les mauvais tems, & qu'on relève quand le tems est beau, & de planter sous cet hangar des nopals dont le tiers est employé successivement à entretenir la cochenille pendant les six mois de mauvais tems.

Le prix de la cochenille sine surpasse d'un tiers celui de la cochenille silvessre; de plus, de deux nopals de pareille grandeur, celui qui est chargé de cochenille sine donne une récolte d'un tiers plus sorte en poids que celui qui est chargé de cochenille silvessre.

L'auteur compare les frais de culture que la cochenille exige au Mexique avec le prix de main-d'œuvre ordinaire à S. Domingue, & il conclut de l'aisance dans laquelle vivent quelques indiens, dont elle est le principal produit, que cette culture pourroit s'établir avec beaucoup d'avantage à S. Domingue, d'autant plus que les indiens du Mexique ont peu d'activité, & que des monopoles multipliés les privent d'une grande partie du produit de la vente de la cochenille en Europe.

Au premier coup-d'œil, la cochenille fine Tome V.

paroît présenter de grands avantages au cultivateur sur la cochenille silvestre; mais lorsque l'on considère que l'éducation de la dernière exige beaucoup moins de soin, que le duvet qui la recouvre la désend contre les pluies & les orages, qui sont souvent de grands torts à la cochenille sine, & qu'elle peut être récoltée six sois dans l'année, pendant que la saison des pluies est nulle pour le produit de la cochenille sine; qu'ensin il saut beaucoup moins d'avance pour l'établissement qu'elle exige, l'on trouvera que les avantages se compensent, & que même la culture de la cochenille silvestre pourra être présérable pour les pauvres colons, auxquels elle pourra présenter une ressource précieuse.

Depuis la mort de M. Thiery de Menonville, la cochenille fine qu'il élevoit au jardin du Portau-Prince a péri; mais M. Bruley, substitut du procureur général, a mis beaucoup de zèle pour ne pas laisser perdre tous les fruits de l'entreprise de M. Thiery de Menonville. Avec des débris de son plan, il a formé une nopalerie & y a élevé la cochenille silvestre. Il écrivoit à la fin de 1788, que sa nopalerie auroit déjà pu lui fournir une récolte de 100 livres de cochenille sèche, si une maladie ne l'eut empêché de prositer de la belle saison.

M. Bruley a communiqué de la graine de cochenille silvestre au cercle des philadelphes, qui a commencé en 1785 à s'occuper de l'éducation de cette cochenille.

Comparaison de la Cochenille mestèque, de la Cochenille silvestre & de celle qui a été élevée à S. Domingue.

Si l'on fait digérer dans l'alcohol l'extrait que la décoction de cochenille donne par l'évaporation, les parties colorantes se dissolvent & laissent un résidu qui ne retient qu'une couleur de lie de vin que du nouvel alcohol ne peut lui ôter. Cette partie donne dans l'analyse par le seu, les produits des substances animales.

L'alcohol de cochenille laisse par l'évaporation un résidu transparent qui est d'un rouge foncé, & qui, lorsqu'il est sec, a l'apparence d'une résine. Il donne également par la distillation les produits des substances animales, ce qui consirme que cette partie colorante est une production animale.

Cependant la décoction de cochenille entre difficilement en putréfaction; j'en ai conservé plus de deux mois à l'air libre & dans un flacon

bouché. La première ne présentoit après cet espace de tems aucun indice de putréfaction; la seconde avoit une légère odeur putride. La première s'étoit troublée dès les premiers jours; elle a laissé sur le filtre un dépôt violet-brun, qui étoit dû à la combinaison de l'oxigène avec les parties colorantes, conformément aux observations de M. de Fourcroy; la seconde avoit conservé long-tems sa transparence, & ne l'avoit probablement perdue que par l'effet du commencement de putréfaction qu'elle avoit éprouvée. La couleur de l'une & de l'autre avoit passé au cramoisi; mais celle de la première étoit plus foible, parce qu'une plus grande partie des molécules colorantes s'étoit précipîtée.

Depuis la mort de M. Thiery de Menon-ville, la cochenille mestèque qu'il avoit apportée a péri, ainsi qu'on l'a annoncé; mais M. Bruley s'est occupé avec beaucoup de soin à élever de la cochenille silvestre, & dès 1787, il en avoit envoyé une quantité assez considérable au ministre de la marine, avec un mémoire sous le titre d'Essais de la culture du nopal, l'éducation & préparation de la cochenitle. L'académie des sciences nous chargea, MM. Desmarest, Fougeroux, l'abbé Tessier &

moi, d'examiner cette cochenille & le mémoire

qui l'accompagnoit.

Il résulta des essais de teinture que nous sîmes chez M. Monneri, propriétaire d'une manusacture d'écarlate aux Gobelins, que la cochenille envoyée par M. Bruley donnoit au drap la même couleur que la cochenille mestèque, pourvu qu'on en augmentât la quantité dans la proportion de 12 à 5.

M. Bruley a fait un fecond envoi de la cochenille qu'il a récoltée en 1788, & les mêmes commissaires ont été chargés de l'examiner. Ils ont obtenu, par une méthode dissérente, à peu près les mêmes résultats qu'avec la première cochenille.

Comme j'ai répété les essais qui avoient été faits en commun, en faisant entrer dans la comparaison la cochenille silvestre du commerce, je me contenterai de parler ici de mes dernières expériences.

La décodion de la cochenille silvestre a la même nuance que celle de la cochenille de S. Domingue; cette nuance tire plus sur le cramoisi que celle de la cochenille mestèque; mais les précipités qu'on en obtient, soit par la dissolution d'étain, soit par l'alun, sont d'une couleur parsaitement égale à ceux de la coche-

nille messèque, & ce sont ces précipités qui colorent les substances qu'on teint en se combinant avec elles.

J'ai dit dans mon mémoire fur le blanchîment (Anr. Ciim. tome II), que M. Watt s'étoit servi de la décodion de cochenille pour déterminer la force de l'acide muriatique oxigéné par la quantité de cette décoction qu'il pouvoit détruire; j'ai fait l'inverse, & je me suis servi de l'acide muriatique oxigéné pour déterminer la proportion de parties colorantes que les décoctions de différentes cochenilles contenoient. J'ai donc fait bouillir pendant une heure un poids égal de chacune des trois cochenilles, en rendant toutes les circonstances autant égales qu'il m'a été possible; j'ai versé ces trois décoctions filtrées chacune dans un cilindre de verre gradué, & j'y ai mêlé du même acide muriatique oxigéné jusqu'à ce qu'elles aient toutes trois été amenées à la même nuance de jaune. Les quantités d'acide qui représentent les proportions de parties colorantes se sont trouvées à peu près dans le rapport des nombres suivans: 8 pour la cochenille de S. Domingue, II pour la cochenille filvestre du commerce, 18 pour la cochenille mestèque.

L'on voit donc que la cochenille de S. Do-

mingue est non-seulement sort inférieure à la cochenille mestèque, mais même à la cochenille silvestre du Mexique, & essectivement elle est beaucoup plus cotonneuse & plus petite; mais ces désavantages ne doivent point diminuer le zèle de ceux qui s'occupent de son éducation.

Les observations de M. Thiery de Menon-ville avoient déjà prouvé que la cochenille silvestre perdoit de son coton & devenoit plus grosse par une succession de générations soignées, & dans les commencemens l'on a été obligé d'employer des nopals qui n'avoient pas atteint la grosseur nécessaire. Il y a donc tout lieu d'espérer que la cochenille de S. Domingue pourra parvenir, par des soins soutenus, au point de bonté de la cochenille silvestre du Mexique, & peut-être le passer; mais dut-elle lui être toujours inférieure pour la quantité de parties colorantes, ce ne seroit point une raison suffisante pour négliger de se procurer un ingrédient si précieux pour la teinture.

Relativement à la qualité de couleur, l'on a vu que la cochenille de S. Domingue ne le cédoit pas à la cochenille messèque; mais si le coton dont elle est recouverte pouvoit nuire dans les opérations en grand à la beauté de

l'écarlate dont l'éclat peut être si facilement altéré, on en trouveroit un emploi avantageux foit pour les demi-écarlates, soit pour les cramoiss & les autres nuances qui sont moins délicates que la plus vive des couleurs.

M. Bruley a cherché les moyens de féparer le coton de la cochenille de S. Domingue; mais il est resté beaucoup de parties colorantes dans ses résidus, ce qui paroît principalement dû aux petites cochenilles qui sont restées adhérentes au coton.

Les opinions que M. Bruley expose dans ses mémoires ne s'accordent pas toujours avec celles de M. Thiery de Menonville, & il est naturel que des observations soutenues procurent des connoissances plus exactes sur un objet qui est si nouveau pour nous, mais sur lequel on doit espérer que les soins du cercle des philadelphes & de M. Bruley ne nous laisseront bientôt rien à desirer.

Il est bien difficite de se faire une idée de l'utilité dont peut être la cochenille à S. Domingue, qui a tant de riches productions. M. Thiery de Menonville la regardoit comme une ressource précieuse pour les parties de l'île dont le sol ingrat se resuse aux autres cultures, & pour les pauyres colons qui ne peuvent

faire les avances nécessaires aux autres productions: M. Bruley est encore plus favorable aux avantages qu'on doit espérer de la cochenille; mais le cercle des philadelphes est plus réservé, & il ne croit pas qu'on puisse encore prononcer.

Les tentatives que l'on fait méritent d'autant plus d'être suivies & d'être protégées, qu'elles ont pour objet une branche importante de commerce, & que l'industrie éclairée a de grands avantages sur l'indolence ignorante.

OBSERVATIONS SUR LE PLATINE;

Par M. LAVOISIER.

J'AI déjà entretenu l'académie du travail dont je me suis occupé sur l'art de sondre le platine, de l'affiner, de le traiter, ensin de le rendre utile aux dissers usages de la société.

Je me contenterai de rappeler ici en trèspeu de mots ce que j'ai dit alors fur les principes qui fervent de fondement à cet art.

Le platine, comme l'on sait, tel qu'on l'apporte en France, n'est point un métal pur, c'est un alliage de platine avec une autre substance métallique qui paroît être du ser; il y a donc deux objets à remplir pour traiter le platine, le premier de le sondre, le second d'en séparer le métal avec lequel il est allié.

On remplit très-bien ce double objet en dissolvant le platine dans l'eau régale, en le précipitant par le muriate d'ammoniaque ou sel ammoniac, & en opérant la réduction du précipité par le moyen d'un flux réductif composé de borax, de verre pilé & de charbon. Ce moyen a été indiqué par M. de Lisse.

Un fecond moyen très-pénible, mais qui a été cependant employé avec quelques succès par M. le baron de Sickengen, consiste à aglutiner par l'extrême violence du seu les grains dont le platine est composé, & à les souder ensuite ensemble en les forgeant à chaud à coups de marteau.

Un troisième moyen qui a été proposé par M. Baumé & qui réussit assez bien quand on peut disposer de grands sourneaux de verrerie ou de porcelaine, consiste à faciliter la susion du platine par une légère addition de plomb ou de bismuth, & à le coupeller ensuite à un degré de seu très-élevé & très-long-tems continué.

Un quatrième moyen qui se rapproche du

précédent, consisse à faire fondre le platine par l'addition d'une substance métallique susceptible de s'évaporer, telle que l'arsenic, & à chasser ensuite ce métal par la violence du feu & sur-tout par sa longue continuité.

On parvient à abréger ces opérations par l'emploi bien ménagé du nitre; la calcination & la volatilisation du métal se fait alors avec plus de facilité.

M. l'abbé Rochon a employé avec beaucoup de succès ce procédé pour la fabrication des miroirs de télescope & pour la préparation de divers usensiles exécutés par M. Daumy.

On peut encore obtenir le platine dans un état, sinon de pureté absolue, au moins qui en approche beaucoup, en le sondant avec partie égale d'un métal susceptible d'être dissous par l'acide nitrique. On sait réduire en poudre sine, dans un mortier, l'alliage qu'on obtient & qui est très-cassant; on verse dessus de l'acide nitrique en quantité sussifiante, & on sait chausser. L'acide dissout le métal allié, & le platine se précipite dans l'état d'une poudre noire susceptible d'être sondue à grand seu. J'observerai qu'il ne m'a jamais été possible d'obtenir par ce moyen du platine parsaitement malléable.

Ensin, j'ai fait voir que le platine, lorsqu'il est allié à un métal volatil ou calcinable, est susceptible d'une espèce d'affinage analogue à celui que reçoit le fer dans les forges.

Mais ces différens procédés chimiques, qui n'ont encore été employés que sur de petites quantités de platine, & dont plusieurs même n'ont conduit qu'à des résultats imparsaits, ne prouvent pas autant sur la possibilité de traiter le platine en grand & de l'employer utilement dans les arts, que les deux pièces que je mets dans ce moment sous les yeux de l'académie; elles ont été fabriquées par M. Janetty, avec du platine qu'il a traité lui-même par un procédé qui lui est particulier, en sorte que le mérite de ce travail lui appartient en entier. C'est également lui qui avoit exécuté en platine, fous la direction de M. Chabano, un superbe nécessaire destiné pour le roi d'Espagne.

Ces pièces, & principalement le vase qui est sous les yeux de l'académie, prouvent qu'on peut sabriquer avec le platine des ustensiles de toute espèce; ce vase contient en esset des parties planées à froid, telles que le fond, & des parties soudées. Il n'est rien qu'on ne puisse exécuter avec la réunion de ces deux moyens.

Il ne dépend donc plus que du gouvernement espagnol, qui a dans sa possession les seules mines de platine que l'on connoisse, de nous faire jouir des avantages que ce métal inaltérable & présérable à l'or promet dans les différens usages des arts & de la société.

EAU ANTI-INCENDIAIRE.

RAPPORT.

Les inventeurs d'un liquide anti-incendiaire s'étant adressés à M. le duc de Villequier pour avoir la permission d'en faire l'épreuve en présence du roi, il a pensé qu'avant de donner une sorte de publicité à cette découverte, il convenoit d'en constater la réalité, & il a écrit dans cet esprit, le 22 mars, à M. le marquis de Condorcet.

L'académie, pour remplir les vues de M. le duc de Villequier, nous a nommés, MM. le duc de la Rochefoucault, Cadet, Lavoisier & de Fourcroy, pour faire les expériences relatives à cet objet & pour lui en rendre compte.

Nous nous sommes transportés en conséquence le 29 mars dans une maison située au village de Courbevoye, près Paris.

On y avoit préparé, conformément à notre demande,

- 1°. Deux futailles défoncées par un bout & enduites de goudron.
- 2°. Deux petits tas de bois ou bûchers composés de bûches refendues & de copeaux.
- 3°. Deux espèces de barraques en planches, non couvertes & ouvertes par les deux bouts, dont l'intérieur étoit enduit de goudron; on avoit en outre mis des copeaux au pied des cloisons & au tiers à peu près de leur hauteur; ces copeaux y étoient maintenus au moyen d'un fil de fer.

Nous avions demandé que tout fût ainsi préparé double, asin que nous pussions faire des expériences de comparaison avec la liqueur anti-incendiaire & avec l'eau simple.

On a commencé par mettre le feu à la première des deux cabanes au moyen des copeaux placés au pied des cloisons & répandus fur leur surface : elle a été bientôt complettement enslammée. Alors le sieur Didelot, qui s'étoit couvert le corps d'une espèce de redingotte & la tête d'une espèce de camail d'étoffe trempée dans sa liqueur anti-incendiaire, a traversé entre les deux cloisons enslammées, qui étoient à quatre pieds & demi ou cinq pieds de distance l'une de l'autre, sans avoir paru incommodé de la chaleur; mais comme le seu n'étoit pas dans ce moment d'une très-grande activité, cette expérience ne nous a rien présenté de fort extraordinaire.

Le sieur Didelot de retour, s'est muni d'une seringue de grandeur ordinaire, dont le canon, qui étoit d'étain, au lieu de se terminer en pointe, formoit une espèce d'empâtement percé de petits trous comme la tête d'un arrosoir; cette seringue étoit remplie de son eau antiincendiaire. Mais au moment où il a voulu s'en servir, le goudron dont les planches étoient enduites, étoit déjà consommé, & le seu s'étoit éteint de lui-même, presqu'à la fois dans toute l'étendue de sa surface. Un coup de vent qui est survenu a facilité cette extinction instantanée; en sorte que le sseur Didelot n'a pas été dans le cas de faire usage de son eau anti-incendiaire. La flamme éteinte, les planches se font trouvées légèrement charbonnées à leur furface.

Le résultat de cette expérience ayant été nul relativement à l'esset de l'eau anti-incendiaire,

on a mis le feu à la seconde cabane. Après être convenu que le fieur Didelot éteindroit un des côtés avec son eau anti-incendiaire, & que les commissaires essayeroient d'éteindre l'autre avec de l'eau simple; soit que la couche de goudron fût plus épaisse dans cette seconde cabane que dans la première, soit que les circonstances se soient trouvées plus favorables à la combustion, la samme a été plus vive, & la chaleur étoit si ardente, qu'il n'a pas été possible d'approcher dans le premier instant. Quand la chaleur a été un peu diminuée, le fieur Didelot a commencé à employer sa liqueur, anti-incendiaire, & presqu'au même moment où il a feringué, la flamme s'est amortie, sans doute parce que c'étoit précisément l'instant où le goudron étoit consommé. Les commissaires s'en sont procuré sur le champ la preuve; car ayant de même faisi le moment favorable pour seringuer de l'eau pure de l'autre côté de la baraque, la flamme s'est amortie de la même manière, quoiqu'ils n'eussent pas employé plus. d'eau que le fieur Didelot n'avoit employé de liqueur anti-incendiaire.

On a ensuite allumé les sutailles enduites intérieurement de goudron, & quand on a jugé que le seu étoit parvenu à son plus haut degré d'activité, d'activité, le sieur Didelot a seringué de sa liqueur dans l'une des deux surailles, & avec environ la moitié de ce que contenoit la seringue, la slamme a été éteinte. Les commissaires ayant opéré de la même manière dans l'autre suraille avec de l'eau simple, seulement en quantité un peu plus grande, ils ont produit le même effer.

Enfin, pour procéder à la dernière expérience, on a mis le feu aux deux petits bûchers. Lorsqu'ils ont été complettement allumés & pénétrés de toutes parts par la flamme, le fieur Didelot a fait agir sa seringue remplie de liqueur anti-incendiaire, & le feu a été, sinon éteint, au moins considérablement amorti; mais les commissaires ayant opéré de la même manière, avec une même quantité d'eau pure sur l'autre bûcher, ils ont produit exactement le même effet, & le seu a été éteint au même degré.

Il résulte de ces expériences, que le liquide anti-incendiaire du sieur Didelot n'a aucune propriété particulière, qu'il n'est pas sensiblement plus propre que l'eau à éteindre le seu dans les incendies; & d'après cela nous ne nous sommes occupés d'aucune recherche sur ce qui pouvoit entrer dans sa composition. Le sieur

Didelot nous ayant cependant offert de nous déposer son secret cacheté, nous n'avons pas cru devoir nous y refuser, & nous joignons ici le paquet scellé de son cachet. Nous avons trouvé un avantage à ne prendre aucune connoissance de son procédé, c'est celui de pouvoir ajouter ici quelques réslexions sur les liqueurs anti-incendiaires, réslexions que nous n'aurions peut-être pas pu nous permettre, si nous eussions été dépositaires de son secret.

Ce n'est pas d'aujourd'hui qu'on sait qu'un grand nombre de substances salines nonseulement sont éminemment incombustibles mais qu'elles communiquent leur incombustibilité aux corps combustibles qui en sont pénétrés; on peut consulter à cet égard les mémoires de Stockolm, année 1740, ainsi qu'un mémoire de M. Fougeroux, publié parmi ceux de l'académie, année 1766, page 11. Ainsi, une bûche, une pièce de bois qui a séjourné dans une dissolution saline & qui en est pénétrée, n'est plus susceptible de brûler avec flamme; si on la met dans un brasier ardent, elle s'y réduit en charbon sans aucun signe d'inflammation. Mais il faut pour obtenir un effet sensible; que ces sels soient dissous dans l'eau dans une proportion assez forte, & c'est par

cette raison qu'on ne peut employer à cet usage que des sels à vil prix, tels que l'alun, l'alkali fixe, &c. quelque bon marché même que soient ces sels, on ne peut guère espérer qu'ils deviennent un moyen de secours public dans les incendies; il en faudroit des quantités énormes pour produire quelqu'effet, & l'embarras du transport, celui de l'emploi, la propriété qu'ils ont d'attaquer les cuirs des pompes & des tuyaux destinés à conduire l'eau, en rendroit l'usage presqu'impraticable dans un service public. S'il y avoit lieu de faire usage de substances antiincendiaires, ce seroit plutôt comme préservatif que comme moyen d'éteindre le feu. On se rappelle qu'il y a quelques années, M. Cadet de Vaux sit voir à l'académie que des toiles & des feuilles de papier enduites d'un encolage de terre d'alun, n'étoient plus inflammables. M. de Montgolfier a employé avec succès le même moyen pour préserver de l'incendie les ballons qu'il a fait construire en toile. Il est surprenant qu'un moyen si simple, si peu dispendieux, qu'il n'est plus permis d'ignorer d'après la publicité que M. Cadet de Vaux y a donnée, qu'on assure même avoir été adopté dans les salles de spectacles de Vienne, ne soit point encore employé dans les nôtres. Quoi qu'il en

foit, comme la liqueur présentée par le sieur Didelot n'a pas produit plus d'effet que l'eau pure dans les expériences que nous venons de rapporter, qu'elle n'a pas la propriété d'étein-dre le seu au degré de plusieurs autres dissolutions falines connues, nous concluons que les moyens qu'il propose ne méritent aucune attention

Fait à l'académie, le 5 avril 1786. Signé le duc de la Rochefoucault, Lavoisier, Capet & de Fourcroy.



dické et 100 qu'ou allu m talles de les u

engere employé dun.

MÉMOIRE

Sur une Masse de Fer natif trouvé dans l'Amérique méridionale;

Par Dom Michel Rubin DE Celis:

Communiqué à la Société Royale de Londres par M. Joseph Bancks.

Extrait de la première partie des Transactions Philosophiques pour 1788, par M. ADET.

Ly a trente ans que les diverses nations sauvages qui habitent la province du grand Chaco gualamba en ont chassé les espagnols; depuis cette époque, les contrées situées au sud de la rivière de Vermejo & à l'ouest de la grande rivière de Parana, sont en grande partie abandonnées. L'occupation du petit nombre d'indiens qui vivent dans la jurisdiction de Santiago del Estero, est de recueillir le miel & la cire qu'on trouve en grande abondance dans les bois. Ces indiens découvrirent dans le milieu d'une plaine sort étendue une masse

confidérable de métal, qu'ils dirent être du fer. Le vice-roi du Pérou fut instruit de cette découverte, qui parut d'autant plus singulière, qu'on ne rencontre point de montagne de ce côté, & que dans une étendue de cent lieues de circonférence à peine trouve-t-on une pierre. Quelques particuliers, sans craindre les dangers de toute espèce qu'ils avoient à courir, & conduits par l'envie de s'enrichir, se transportèrent sur le lieu de la découverte pour avoir quelques portions de la masse métallique que les indiens avoient indiquée. Ils en transportèrent une partie à Lima & à Madrid; & le seul fruit qu'ils retirèrent de leurs travaux, fut de savoir que le métal dont ils s'étoient chargés étoit du fer très-pur & très doux. Comme on assuroit que la veine de ser avoit plusieurs lieues d'étendue. d'autant plus qu'il n'y avoit que la crête de la masse ferrugineuse qui s'élevoit au-dessus de la surface de la terre, & qu'elle se trouva avoir, lorsqu'on eut fouillé la terre, trois verges du nord au sud, deux verges & demie de l'est à l'ouest, & environ un tiers de verge d'épaisfeur, le vice-roi del Rio de la Plata envoya dom Celis pour examiner avec soin cette masse métallique, & établir une colonie dans le voifinage, s'il jugeoit qu'on pût irer quelqu'avantage de son exploitation. Il partit bien accompagné de Rio Salado le 3 février 1783, & se dirigea dans sa marche E. 4 N. E. Mais après des observations plus exactes, il vit qu'il auroit dû marcher dans une direction E. 4 S. E. tous deux corrigés.

Il parcourut un espace de soixante-dix lieues avant que d'arriver à la mine, & ne rencontra toujours que d'agréables perspectives.

Ses observations lui donnèrent 27° 28' S.

pour la latitude de la mine.

On ne voit aucune habitation dans le voifinage de la mine, à cause de la rareté de l'eau. Les indiens qui y vont chercher du miel dans un certain tems de l'année, ne boivent que de l'eau de pluie qui a séjourné dans des cavités naturelles.

Dom Celis arriva à un lieu nommé Otumpa le 15 février, où il trouva la masse de ser enfouie en grande partie dans de l'argile pure.

Sa surface extérieure étoit très-compace; mais en enlevant quelques morceaux, il vit que son intérieur étoit plein de cavités, comme si la masse entière avoit été d'abord dans l'état liquide.

Dom Celis la fit couper avec des ciseaux; mais après avoir séparé vingt-cinq ou trente

morceaux, soixante-dix ciseaux qu'il avoit apportés étoient hors d'état de servir.

Il sit enlever la terre qui la couvroit, & il remarqua qu'au-dessous du niveau de la terre, la masse serrugineuse étoit recouverte d'une couche d'oxide qui pouvoit avoir environ six pouces d'épaisseur. Notre auteur croit que cet oxide doit sa naissance à l'humidité de la terre, d'autant plus que la surface extérieure de la masse serrugineuse n'étoit point couverte d'oxide.

Dom Celis ayant fait fauter avec de la poudre à canon la masse en deux endroits dissérens, examina la partie la plus prosonde de la terre, & la trouva de même nature que celle qui étoit la plus superficielle, & que celle qu'on retira de deux trous qu'il sit creuser à cent pas de la masse métallique dans les directions E. & O.

Dom Celis ayant examiné quelle pouvoit être l'origine de cette masse métallique, vit qu'elle ne pouvoit avoir été produite dans l'endroit où on l'a rencontrée par aucune opération de la nature, & qu'elle n'avoit pu y être apportée par les hommes; il présuma en conféquence qu'elle y avoit été lancée par une explosion volcanique.

Il fut porté à adopter cette opinion par diverses circonstances que nous ne rapporterons pas ici.

Il existe encore une autre masse ferrugineuse dans les immenses forêts de ce pays; elle est sigurée comme un arbre, & on en a enlevé des portions à coups de ciseaux. Dom Celis présume que cette masse de fer doit aussi son origine à une explosion volcanique.

La masse de fer dont il a été quession dans ce mémoire, peut peser 300 quintaux, d'après sa mesure cubique, & en sui donnant une pesanteur spécifique un peu plus grande que celle du fer.



MÉMOIRE

Sur les différens états des Cadavres trouvés dans les fouilles du cimetière des Innonocens en 1786 & 1787;

Lu à l'Académie Royale des Sciences les 20 & 28 mai 1789 (a);

Par M. DE FOURCROY.

LA physique a partagé les soins de l'administration dans les travaux faits au cimetière des Innocens. Elle étoit spécialement chargée du

⁽a) Ce mémoire n'est qu'une esquisse légère d'une foule de phénomènes importans sur la décomposition des corps qui ont été observés dans les fouilles de l'ancien cimetière des Innocens, deyenu aujourd'hui une des plus belles places & un des plus beaux marchés de la capitale. Ces phénomènes n'y sont indiqués que d'une manière générale. M. Thouret, médecin, qui a suivi ces souilles avec un zèle & une ardeur infatigable pendant deux ans, a recueilli un grand nombre de saits qu'il doit publier dans un ouvrage parti-

foin de veiller à la santé des travailleurs. Occupée à remplir cet objet, son département s'est tout à coup aggrandi par les faits nouveaux qui se sont présentés à son observation. Ces saits étoient de nature à étonner l'observateur & à enrichir la physique animale; ils ont donc dû être observés & suivis avec le zèle & l'activité, qu'inspirent les découvertes. On ne pouvoit pas s'attendre, d'après le silence des physiciens qui nous avoient précédés dans quelques points de ces recherches, aux résultats singuliers que nous a offerts la décomposition spontanée des matières animales ensouies en masses dans la terre. On ne pouvoit pas prévoir ce que contiendroit un sol

culier. C'est dans cet ouvrage qu'on pourra puiser tous les détails & qu'on trouvera une description très-exacte de toutes les choses remarquables observées dans le sol de ce cimetiere. M. de Fourcroy n'a destiné ce mémoire qu'à servir d'introduction à l'analyse chimique des diverses substances animales altérées, trouvées dans ces fouilles; il rappellera seulement ici que c'est à lui qu'est due la découverte de la substance savonneuse ammoniacale, dans laquelle un grand nombre de corps étoient convertis dans ce cimetière, ainsi que de la matière sébacco-circuse & très-analogue au blanc de baleine, si abondamment contenue dans les corps abandonnés en masse, à la destruction spontanée.

surchargé depuis plusieurs siccles de corps livrés à la putréfaction, quoiqu'on pressentit qu'un pareil sol devoit différer de celui des cimetières ordinaires où chaque corps a pour ainsi dire son terrein particulier, où la nature peut en séparer & en sépare en esset les élémens avec assez de facilité & de promptitude. Les calculs & les apperçus des physiciens sur les limites de l'entière destruction des corps, qui d'après quelques observations ne s'étendoient qu'à six ans au plus, n'étoient pas à la vérité applicables au sol d'un cimetière d'une grande ville, où plusieurs générations successives de ses habitans avoient été enfouies depuis plus de trois fiècles; mais rien n'indiquoit que la décomposition entière des cadavres pût se prolonger au-delà de quarante années; rien ne faisoit soupçonner quelle singulière différence la nature présenteroit dans la desfruction des corps enfouis en grande quantité dans des cavités fouterraines, & dans celle des corps isolés au milieu de la terre; ensin, il étoit impossible de savoir ou plutôt de deviner ce que pouvoit être une couche de terre de plusieurs toises de prosondeur, sans cesse exposée aux émanations putrides, faturée, pour ainsi dire, d'effluves animaux, & quelle influence une pareille terre

devoit avoir sur les nouveaux corps qu'on y plaçoit; tel étoit le but de nos recherches, & telle sut en effet la source des découvertes qui donnèrent lieu à nos travaux.

Les restes des corps plongés dans cette terre ont été trouvés dans trois états différens, suivant l'époque à laquelle ils y avoient été renfermés, le lieu qu'ils y occupoient, & leur disposition relative les uns aux autres; les plus anciens n'offroient que des portions d'offemens placés irrégulièrement dans le sol où ils avoient été plusieurs fois remués par les fouilles souvent nécessaires dans un cimetière aussi vaste; il étoit difficile de connoître exactement l'époque de leur ensouissement, & nous n'avions d'autres recherches à faire sur ces, os, que celles qui devoient constater leurs différences d'avec des os humains qui n'avoient point séjourné dans la terre. On verra dans les détails de nos recherches chimiques quelles étoient ces difrences.

C'est particulièrement sur l'état des parties molles situées entre la peau & les os, en y comprenant les tégumens, que nous avons eu occasion d'observer deux différences générales qui ont sixé notre attention; dans quelques corps qu'on trouvoit toujours isolés, la peau,

les muscles, les tendons & les aponévroses étoient desséchés, cassans, durs, d'une couleur plus ou moins grise & semblable à ce qu'on a appelé des momies dans quelques caveaux où l'on a observé ce changement, comme les catacombes de Rome & le caveau des cordeliers de Toulouse.

Le troisième & le plus singulier état de ces parties molles a été observé dans les corps qui remplissoient les fosses communes. On appeloit ainsi des cavités de 30 pieds de prosondeur & de 20 de largeur dans leurs deux diamètres, que l'on creusoit dans le cimetière des Innocens, dans lesquelles on plaçoit par rangs trèsserrés les corps des pauvres renfermés dans leurs bières. La nécessité d'en entasser un grand nombre, obligeoit les hommes chargés de cet emploi de placer les bières si près les unes des autres, qu'on peut se figurer ces sosses remplies comme un massif de cadavres séparés seulement par deux planches d'environ six lignes d'épaisseur : ces sosses contenoient chacune mille à 15 cens cadavres. Lorsqu'elles étoient pleines, on chargeoit la dernière couche des corps d'environ un pied de terre, & on creusoit une nouvelle fosse à quelque distance. Chaque fosse restoit environ trois aus ouverte, & il falloit

ce tems pour la remplir. Le nombre plus ou moins grand des morts comparé à l'étendue du cimetière rendoit nécessaire le creusement de ces fosses à des époques plus ou moins rapprochées; c'étoit au plutôt après 15 ans, & au plus tard après 30, qu'une fosse étoit faite dans le même lieu. L'expérience avoit appris aux fosfoyeurs que ce tems ne suffisoit pas pour la destruction entière des corps; elle leur avoit en même tems fait connoître l'altération dont nous voulons parler. La première fouille que nous fîmes faire dans une fosse sermée & remplie depuis 15 ans, nous montra ce changement des cadavres, connu depuis long - tems des fossoyeurs; nous trouvâmes les bières conservées & un peu affaissées les unes sur les autres; le bois en étoit sain & seulement teint en jaune. En enlevant la couverture de plusieurs bières, nous vîmes les cadavres placés sur la planche du fond, laissant une distance assez grande entre leur surface & la planche de dessus, & tellement applatis, qu'ils sembloient avoir été soumis à une forte compression; le linge qui les recouvroit étoit comme adhérent aux corps qui avec la forme des différentes régions, n'offroient plus en soulevant le linge que des masses rrégulières d'une matière molle,

ductile, d'un gris blanc; ces masses environnoient les os de toutes parts; elles n'avoient
point de solidité & se cassoient par une pression un peu brusque. L'aspect de cette matière,
son tissu, sa mollesse, nous la sit d'abord comparer au fromage blanc ordinaire; la justesse de
cette comparaison nous frappa, sur-tout par les
empreintes ou aréoles que les sils tissus du linge
avoient formées à sa surface. En touchant à cette
substance blanche, elle cédoit sous le doigt &
se ramollissoit en la frottant quelque tems.

Ces cadavres ainsi changés, ne répandoient point une odeur très - insecte; quand même l'exemple des fossoyeurs qui connoissoient depuis long-tems cette matière (à laquelle ils donnoient le nom de gras, assez bien mérité par son aspect., & qui n'éprouvoient aucune répugnance à la toucher) ne nous auroit pas rassurés, la nouveauté & la singularité de ce spectacle éloignoit de nous toute idée de degoût & de crainte; nous mîmes donc tout le tems nécessaire pour connoître avec exactitude tous les détails relatifs à cette conversion des corps. Les réponses que les fossoyeurs firent à nos questions, nous apprirent que presque jamais ils ne trouvoient cette matière qu'ils appeloient gras dans des corps isolés ou enterrés feuls;

seuls; que ce n'étoit que les cadavres accumulés dans les fosses communes qui étoient sujets à ce changement. Nous observames avec le plus grand foin beaucoup de corps passés à cet état; nous reconnûmes d'abord que tous n'étoient point également avancés dans cette espèce de conversion; plusieurs nous offrirent encore au milieu des masses blanches & grasses, des portions de muscles reconnoissables à leur tissu fibreux & à leur couleur plus ou moins rouge. En examinant avec attention les cadavres entièrement convertis en matière graffe, nous vîmes que les masses qui recouvroient les os étoient par-tout de la même nature c'està-dire, offrant indistinctement dans toutes les régions une substance grise, le plus souvent molle & ducile, quelquefois sèche, toujours facile à séparer en fragmens poreux, percés de cavités & n'offrant plus aucune trace des membranes, des muscles, des tendons, des vaisseaux, des nerfs; on eût dit au premier aspect que ces masses blanches n'étoient que du tissu cellulaire dont elles représentoient trèsbien les aréoles & les vésicules; aussi plusieurs de nous pensèrent-ils que le tissu muqueux étoit véritablement la base & le siège de cette matière singulière. On verra par la suite de nos

Tome V.

recherches ce qu'il faut penfer de cette opinion.

En suivant cette matière blanche dans les différentes régions du corps, nous fûmes convaincus que le tissu de la peau éprouvoit partout cette altération remarquable; nous reconnûmes ensuite que les parties ligamenteuses & tendineuses qui attachent & retiennent les os n'existoient plus, ou qu'au moins ayant perdu leur tissu & leur ténacité, elles laissoient les articulations sans attaches, sans soutien, & les os livrés à leur propre pesanteur; de sorte qu'il n'existoit plus entr'eux qu'une juxtaposition sans réunion & sans adhérence; aussi le moindre effort suffisoit-il pour les séparer, comme le savoient les fossoyeurs, qui, pour transporter ces corps & les enlever des fosses que nous voulions faire vider, les plioient & les rouloient sur eux-mêmes de la tête aux pieds, en écartant ainsi les extrêmités des os autrefois articulées.

Une autre observation aussi importante que les premières & que nous avons saite constamment sur tous les corps changés en gras, c'est que la cavité abdominale n'existe plus. Les tégumens & les muscles de cette région, changés en matière grasse comme les autres parties

molles de ces corps, sont affaissés & appuyés sur la colonne vertébrale, de sorte que le ventre est applati & qu'il ne reste plus de place pour les viscères; aussi ne trouve-t-on presque jamais de trace de ceux-ci dans le lieu presque effacé qu'occupoit autrefois la cavité abdominale. Cette observation nous étonna longtems; en vain cherchions-nous dans le plus grand nombre des corps & le lieu & la substance de l'estomac, des intessins, de la vessie & même du foie, de la rate, des reins & de la matrice chez les femmes; tous ces viscères étoient fondus, & souvent il n'en restoit absolument aucune trace. Quelquesois seulement nous avons trouvé des masses irrégulières de la même nature que la matière grasse, de différens volumes, depuis celui d'une noix jusqu'à deux ou trois pouces de diamètre, dans les régions du foie ou de la rate.

La poitrine nous a offert des faits aussi singuliers & aussi intéressans. L'extérieur de cette cavité étoit applati & comprimé comme le reste des organes; les côtes luxées spontanément dans leurs articulations avec les vertèbres, étoient affaissées & couchées sur la colonne dorsale; leur partie arquée ne laissoit entr'elles & les vertèbres qu'un petit espace de chaque côté, bien différent des cavités thorachiques par l'étendue & par la forme; on n'y retrouvoit point dislindement la plèvre, les médiastins, les gros vaisseaux, la trachée-artère, ni même les poumons & le cœur; ces viscères étoient souvent entièrement fondus, & la plus grande partie avoit presque disparu, on ne voyoit à leur place que quelques grumeaux de matière blanche. Dans ce cas, cette matière qui est le produit de la décomposition de viscères chargés de sang & de diverses espèces d'humeurs, diffère de celle de la surface du corps & des os longs en ce qu'elle a toujours une couleur plus ou moins rouge ou brune. Quelquefois nous avons trouvé dans la poitrine une masse irrégulièrement arrondie, de même nature que les précédentes, & qui nous a paru appartenir à la graisse & au tissu fibreux du cœur; nous avons pensé que cette masse qui n'existoit pas constamment dans tous les sujets, ne se rencontroit dans quelques - uns qu'en raison de la surabondance de graisse dont ce viscère étoit chargé; car nous yerrons par la suite que, toutes choses d'ailleurs égales, les parties grasses éprouvent plus manifestement cette conversion que les autres, & donnent une plus grande quantité de cette matière.

La région extérieure de la poitrine nous a présenté souvent dans les cadavres des semmes la masse glanduléuse & adipeuse des mamelles converties en matière grasse très blanche de très blanch

La tête étoit, comme nous l'avons déjà dit, environnée de matière graffe, la face n'étoit plus reconnoissable dans le plus grand nombre des sujetso; la bouche désorganisée n'offroit plus de langue ni de palais; les mâchoires, luxées & plus ou moins écartées, étoient environnées de plaques irrégulières de gras. Quelques grumeaux de la même matière tenoient ordinairement la place des parties fituées dans la bouche; les cartilages du nez participoient à l'altération générale de la peau; les orbites n'avoient plus, au lieu d'yeux, que quelques masses blanches; les oreilles étoient également déforganifées; le cuir chevelu, changé comme les autres organes, conservoit encore les cheveux; & nous ferons remarquer en passant que ces parties sont celles qui paroissent subfister le plus long - tems, & qui réfissent davantage à toute altération. Le crâne renfermoit constamment de cerveau rapetissé, noirâtre à sa surface, & changé absolument comme les autres organesci Dans un grand nombre de sujets que

nous avons examinés soigneusement, nous n'avons jamais vu manquer ce viscère, & nous l'avons toujours trouvé dans l'état indiqué, ce qui démontre que la substance du cerveau a beaucoup de disposition pour se changer en matière grasse.

Après avoir décrit l'état des corps trouvés dans le cimetière des Innocens, nous devons encore faire connoître les diverses modifications que cette substance nous a présentées. Sa consistance n'étoit pas toujours absolument la même; dans les corps les plus nouvellement changés, c'est-à-dire, depuis trois jusqu'à cinq ans, cette matière est molle & très-ductile; elle contient une grande quantité d'eau & est très - légère; dans d'autres sujets convertis en gras depuis long-tems, tels que ceux qui occupoient: les fosses remplies depuis trente à quarante ans; cette matière y est plus sèche & plus cassante; en plaques plus denses; nous en avons même observé plusieurs placés dans des terreins seos, dont quelques portions de la matière grasse étoient devenues demi-transparentes; l'aspect, le tissu grenu & la qualité cassante de cette matière ainsi desséchée, imitoient assez bien la eire.

L'époque de la formation de cette substance

influoit aussi sur sa nature; en général toute celle qui paroissoit formée depuis long-tems, étoit blanche, égale dans tous ses points, & ne contenoit aucune matière étrangère, aucun reste de tissu fibreux; telle étoit sur-tout celle qui appartenoit à la peau des extrêmités. Au contraire dans les corps dont la conversion en gras n'étoit que récente, la matière grasse n'étoit pas aussi homogène ni aussi pure que la première; on y trouvoit encore des portions de muscles, de tendons, de ligamens dont le tissu, quoique déjà altéré & changé dans sa couleur, étoit encore reconnoissable; suivant que la conversion étoit plus ou moins avancée, ces restes de tissu étoient plus ou moins pénétrés de matière grasse, comme enchassée entre les interslices des fibres. Cette observation, sur laquelle il est important d'insister, annonce que ce n'est pas seulement la graisse qui se change en matière grasse, comme il étoit assez naturel de le penser à la première inspection. D'autres faits que nous avons déjà décrits & que nous devons rappeler ici, confirment cette affertion. Le tissu de la peau, que les anatomistes n'ont jamais regardée comme de la graisse, se convertit facilement en gras très-pur; la matière du cerveau éprouve la même altération, donne

du gras très-pur, & n'est pas pour les anatomistes une substance analogue à la graisse. Il est vrai que, toutes choses égales d'ailleurs, les parties graffes & les cadavres chargés de graisse paroissent passer plus facilement & plus: promptement à l'état qui nous occupe. C'est ainsi que nous avons trouvé la moëlle convertie entièrement en gras très pur dans l'intérieur des os longs; nous avons même vu cette subse tance grasse passer de l'intérieur des os entre les lames offeuses & occuper toutes les cavités que ces lames laissoient entr'elles; mais s'il est démontré que la graisse se change facilement? en gras, & contribue sensiblement à sa quantité dans les sujets qui en offrent une grande abondance. les faits déjà énoncés prouvent que d'autres parties que le tissu cellulaire & la graisse. qu'il renferme peuvent éprouver cette converfion. Nous ajouterons ici deux observations propres à fixer encore plus les idées fur ce point. La première, c'est que dans le grandnombre de corps renfermés dans une des fosses communes que nous avons décrites, il est à présumer que la plupart avoient été émaciés par les maladies qui les avoient conduits au tombeau; & dans ces fosses, tous les corps étoient absolument tournés au gras; dans ce

cas, on ne peut pas dire que c'est la graisse qui a éprouvé cette altération. La seconde ob-servation est appuyée sur un phénomène sur gulier que nous avons eu occasion d'observer, seu M. Poulletier de la Salle & moi.

... M. Poulletier avoit suspendu dans son laboratoire un morceau de foie humain pour obferver ce qu'il deviendroit par le contact de Pair. Il s'est en partie pourri sans exhaler cependant une odeur très-insede; des larves de dermesles & de bruches Bont attaqué & percé. en plusieurs sens; enfin , il s'est desséché, & après plus de dix ans qu'il rella ainsi suspendu, il étoit devenu blanc, friable & affez semblable par l'aspect à un agaric desséché; on eût dit que ce n'étoit plus qu'une matière terreuse, il ne répandoit pas d'odeur sensible. M. Poulletier destroit de savoir en quel état étoit cette matière animale; nous reconhûmes bientôt par les expériences auxquelles nous la soumimes; que cette matière n'étoit rien moins qu'une terre; elle se fondit à la chaleur & exhala en se réduisante en viapeur, une odeur grasse très, fétide ; d'esprit - de - vin en sépara une huile concrescibles quisnous parut avoir toutes les propriétés du blanc de baleine; la potasse, la soude & l'ammoniaque la mirent à l'état savonneux; en un mot, elle nous présenta toutes les propriétés du gras du cimetière des Innocens exposé plusieurs mois à l'air. Voilà donc un organe glanduleux qui a éprouvé au milieu de l'atmosphère un changement semblable à celui des corps du cimetière. Nous verrons par la suite comment cette observation remarquable de M. Poulletier peut éclairer sur la formation du gras; il nous suffit de l'avoir cité ici pour saire voir qu'une substance animale qui n'est rien moins que de la graisse, se convertit toute entière en matière grasse.

Parmi les modifications que l'état des corps changés en gras nous a présentées, nous avons déjà distingué celui qui étoit sec, friable, cassant d'avec celui qui étoit mou, ductile. Nous devons ajouter à cette distinction, que le premier qui se trouvoit plus souvent dans les corps placés à la surface du terrein, ne différoit pas seulement du second par l'eau qu'il avoit perdue, comme nous le soupçonnions d'abord, mais qu'il avoit éprouvé de plus une nouvelle altération, & qu'un de ces principes s'étoit volatilisé de manière qu'il n'étoit plus tout-à-fait de la même nature que l'autre. Nous décrirons dans un autre mémoire l'état particulier de ce gras ainsi desséché, & nous y serons connoître

la cause des changemens qu'il éprouve par le desséchement.

La matière grasse nous a présenté dans quelques sujets des surfaces brillantes de la couleur de l'or & de l'argent, on eût dir qu'une couche légère de mica étoit étendue sur ces surfaces; dans quelques uns même cette propriété chatoyante avoit assez d'éclat pour mériter d'être conservée par le dessin & l'impression. On voyoit aussi dans plusieurs points de la matière grasse des couleurs rouges, orangées & incarnates fort brillantes; ces couleurs se sont sur en étoient eux mêmes pénérrés.

Nous avons appris des fossoyeurs, qu'il faut à peu près trois aus de séjour dans la terre pour que les corps soient convertis en gras. Nous avons cherché à connoître par nos questions les changemens successifs qui arrivent aux corps avant qu'ils soient parvenus à cet état. Voici tout ce que nous avons pu recueillir sur cet objet.

de couleur qu'au bout de sept à huit jours; c'est dans le bas - ventre que se passe la première scène de cette altération : l'observation anatomique avoit déjà appris que les parois de

cette cavité sont les parties des cadavres qui éprouvent les premiers changemens & qui sont le premier soyen de la putrésaction. Le même phénomène a lieurdans la terre. Le ventre se boursouffle & paron être distendu par des fluides élastiques qui se dégagent dans son intérieur : ce boursoussement a lieu plus ou moins promptement, suivant que l'abdomen est plus ou moins gros & rempli de fluides o fuivant la profondeur où les corps font énfouis , & furtout, suivant la température plus ourgmoins chaude de l'air. Ainfi cen réunissant coures les circonslances savorables à ce premier degré de la décomposition putrides un corps très gras dont le ventre est infiltré, centerré à peul de prosondeur dans une saison chaude, offre ce boursoussement du bas-ventre au bout de trois ou quatre jours, tandis qu'un corps maigre desséché, profondément enfoui dans une fait fon froide, peut rester plusieurs semaines sans présenter-d'altération sensible. Les sossoyeurs ont cru remarquer qu'un tems d'orage avoit une grande influence fur ce bourfoufflement du ventre; ils assurent que cet état de l'aimosphère savorise singulièrement dette dilatation. Suivant leur témoignage & leurs exprefa fions, le ventre bour à l'approche des orages;

cette distension du ventre va, suivant eux, en augmentant jusqu'à ce que les parois trop tendues & ayant d'ailleurs leur tissu relâché & ramolli par la putréfaction qui les attaque, cèdent à l'effort de cette raréfaction intérieure & fe brifent avec une forte d'explosion. Il paroît que c'est aux environs de l'anneau & quelquefois autour du nombril que se fait cette espèce d'éruption; il s'écoule alors par ces ouvertures un fluide sanieux, brunâtre, d'une odeur très-fétide, il se dégage en même-tems un fluide élassique très-méphitique & dont les fossoyeurs redoutent les dangereux essets. Une expérience multipliée & que la tradition a depuis long-tems confirmée parmi eux, leur a appris que ce n'est qu'à cette époque que les miasmes qui se dégagent des corps en décomposition les exposent à un véritable danger. Il est arrivé plusieurs sois dans des fouilles de cimetière que la pioche ayant ouvert ainsi le bas-ventre, le fluide élassique qui s'en est élevé a frappé subitement d'asphixie les ouvriers employés à ce travail; telle est la cause des malheurs arrivés dans les cimetières.

On conçoit que la même rupture du basventre & le dégagement du gaz très-méphitique ayant lieu dans les caveaux comme dans la terre, ce fluide élastique comprimé dans ces souterrains peut exposer à des accidens terribles les personnes qui y descendent imprudemment; on conçoit d'après cela la cause de la mort des Balsagettes dans le caveau de Saulieu.

Nous aurions fort desiré connoître par des expériences la nature de ce gaz meurtrier; mais l'occasion ne pouvoit pas se présenter à nous, puisque l'on n'enterroit plus depuis trois ans dans le cimetière des Innocens, & puisque les derniers cadavres qui y avoient été déposés en 1782 étoient bien audelà du terme où se fait l'explosion septique du bas-ventre; en vain nous avons engagé les fosfoyeurs à nous procurer l'occasion d'examiner ce fluide élastique dans d'autres cimetières, ils se sont toujours resusés à nos instances, en assurant que ce n'est que par un hasard malheureux qu'ils trouvent dans la terre des cadavres dans ce dangereux état. L'odeur affreuse & l'activité vénéneuse de ce fluide élastique nous annoncent que s'il est mêlé, comme on ne peut en douter, des gaz hydrogène & azote tenant du soufre & du phosphore en dissolution, produits ordinaires & déjà connus de la putréfaction, il peut contenir encore une autre

vapeur délétère dont la nature a jusqu'actuellement échappé aux physiciens, & dont l'énergie terrible sur la vie est malheureusement trop prouvée; peut-être est-ce encore à un autre ordre de corps, à un être plus divisé, plus fugace que ne le font les bases des fluides élastiques connus, qu'il faut rapporter la matière qui constitue la nature de ce fluide dangereux. Quoi qu'il en soit, les hommes occupés au travail des cimetières reconnoissent tous qu'il n'y a de réellement dangereux pour eux que la vapeur qui se dégage du bas-ventre des cadavres, lorsque cette cavité se rompt, comme nous l'avons décrit. Ils ont encore observé que cette vapeur ne les frappe pas toujours d'asphixie; que s'ils sont éloignés du cadavre qui la répand, elle ne leur donne qu'un léger vertige, un sentiment de malaise & de défaillance, des pausées; ces accidens durent plusieurs heures; ils sont suivis de perte d'appétit, de foiblesse & de tremblement; tous ces effets annoncent un poison subtil qui ne se développe heureusement que dans une des premières époques de la décomposition des corps. Ne peut - on pas croire que c'est à ce miasme septique que sont dues les maladies auxquelles sont exposés les hommes qui ha-

bitent le voisinage des cimetières, des voieries & de tous les lieux en général où des matières animales amoncelées font livrées à la décomposition spontanée? N'est-il pas permis de croire qu'un poison affez terrible pour tuer subitement les animaux, lorsqu'il s'échappe pur & concentré du foyer où il a pris naissance, reçu & délayé dans l'atmosphère, conserve assez de son activité pour produire sur les solides nerveux & fensibles des animaux une impression capable d'en affoupir l'action & d'en dérégler les mouvemens? Quand on a été témoin de la terreur que ce poison vaporeux inspire aux ouvriers des cimetières, quand on a observé sur un grand nombre de ces hommes la pâleur du visage & tous les symptômes qui annoncent l'action d'un poison lent, on doit penser qu'il seroit plus dangereux de nier entièrement l'effet de l'air des cimetières sur les habitans voisins, qu'il ne l'a été de multiplier & de grossir les plaintes comme on l'a fait, sur-tout depuis quelques années, en abusant des travaux & des découvertes de la physique sur l'air & les autres fluides élastiques.

Reprenons après cette digression nécessaire l'histoire de la destruction des corps. La distension & la rupture du bas-ventre ont également

lieu

lieu & sur les corps entassés dans les fosses communes, & fur ceux qui sont enterrés en particulier; mais des changemens qui succèdent à cette première époque de la décomposition spontanée sont, comme nous l'avons déjà aunoncé, fort différens dans les uns & dans les autres. Les cadavres isolés entourrés d'une grande quantité de terre humide, se détruisent en entier en éprouvant tous les degrés successifs de la putréfaction ordinaire; cette destruction est alors d'autant plus prompte; que le cadavre est plus humide, que la saison chaude ou tempérée est elle-même accompagnée de cette humidité, premier principe de la putréfaction. Si les corps ainsi isolés sont secs & émaciés; si la terre où on les place est sèche & aride; si l'atmosphère est sans humidité; ensin, si le soleil dardant ses rayons sur le terrein favorise & accélère l'évaporation, tontes ces circonstances réunies dessèchent les corps, en absorbent & en volatilisent les sucs, en rapprochent & en resterrent les solides, donnent, en un mot, naissance aux espèces de momies dont nous avons fait mention. Mais tout se passe autrement dans les fosses communes; les corps amoncelés les uns sur les autres ne sont pas, comme les premiers, exposés au contact d'un

sol qui puisse en absorber l'humidité. Comme ils se recouvrent les uns les autres, l'évaporation due à l'atmosphère n'a point ou presque point d'influence sur eux; en un mot, ils ne font point exposés aux circonstances environnantes, & l'altération qu'ils éprouvent ne dépend que de leur propre substance. Nous ne devons point entreprendre ici de rechercher la cause chimique de leur conversion en gras; cette recherche ne peut être convenablement faite, que lorsque nous aurons déterminé par nos expériences la nature de cette fingulière matière; notre objet étoit seulement de trouver la cause des changemens généraux qui ont lieu dans les viscères & dans les différentes parties organiques du corps.

Lorsque la rupture des parois du bas-ventre est faite, la putréfaction abdominale qui en est la cause a déjà désorganisé les viscères mous de cette cavité; l'estomac & les intestins ne forment plus un tube membraneux continu. Brisés en plusieurs points & déjà sondus en sérosités putrides, les portions de membranes qui restent encore tombent & s'assaissent sur elles-mêmes: bientôt la putrésaction qui s'y est établie & dont la marche devient de plus en plus rapide, en détruit & en désorganise

tout à fait le tissu; il n'en reste donc, quelque tems après la rupture du bas-ventre, que quelques fragmens qui s'appliquent & se consondent avec les parois même de cette cavité. Le parenchyme du soie, plus solide, paroît résister à cette sonte septique; la putrésaction s'y rallentit & ne va point jusqu'à la destruction complette; l'humidité n'y est plus assez abondante pour en faciliter la décomposition totale; & telle est sans doute la cause de ces fragmens de gras que l'on trouve à la place de tous les viscères du bas-ventre.

On conçoit facilement qu'un mouvement putride excité dans les parties molles & humides de la cavité abdominale ne peut en altérer la nature & en briser le tissu sans porter une pareille atteinte sur les sibres du diaphragme, qui fait la paroi ou la voûte supérieure de cette cavité; ce muscle doit donc être désorganisé, sur-tout dans les parties qui communiquent immédiatement avec les cellules muqueuses du bas-ventre. Ainsi, tandis que la sonte putride s'opère dans celui-ci, il s'en établit une pareille le long de l'œsophage, & des cellules muqueuses qui remplissent le médiastin postérieur. Il résulte de cette sonte une destruction plus ou moins complette des vais-

seaux, des membranes & de toutes les parties molles contenues dans la cavité thorachique; tout annonce que cette désorganisation des viscères de la poitrine se fait en même-tems que celle des viscères abdominaux, ou au moins très-peu de tems après. La rupture des fibres du diaphragme paroît accompagner ou suivre immédiatement celle des parois du ventre; à mesure que les liquides du thorax s'épuisent, les portions solides du cœur & des poumons éprouvent la même altération que la base de tous les autres organes; mais comme le tissu pulmonaire est très - lâche & contient beaucoup de sucs, les parois des cellules qui le constituent s'affaissent & se compriment, de sorte que sa forme se perd bientôt, & qu'il ne reste plus de sa substance que quelques másses irrégulières de gras. Quoique les cavités du cœur donnent aussi lieu à l'assaissement de ses parois musculaires; celles - ci étant d'un tissu plus dense, perdent moins de leur forme générale, & donnent par leur conversion en gras, naissance à ces masses irrégulièrement arrondies que nous avons trouvées dans la cavité thorachique.

Le même affaissement, la même désorganisation ayant lieu avec plus ou moins d'énergie dans toutes les parties musculaires, tendineuses & ligamenteuses qui environnent les os, suivant leur mollesse & la quantité de sucs dont ils sont pénétrés, la conversion en gras s'opère successivement dans toutes ces parties; tout ce qui est membraneux & plus ou moins muqueux se detruit & disparoît; c'est pour cela qu'on ne trouve plus de trace de vaisseaux, de nerss, d'aponévrose au milieu des masses de gras qui recouvrent les os des extrémités: il paroît que ce n'est que la base des sibres charnues qui se dénature & qui passe au gras.

Notre curiosité auroit été assez excitée par ces premières observations, pour nous porter à faire quelques recherches dans d'autres cimetières. Quelques-uns de ceux où l'on enterre le plus de corps dans des espèces de sosse communes nous ont présenté la même altération. Nous avons trouvé du gras dans un assez grand nombre de cimetières pour déterminer, comme nous le desirions, que la formation de cette singulière matière n'appartenoit point exclusivement au sol où nous l'avions observée la première sois, & qu'elle a lieu dans la terre toutes les sois que les cadavres y sont déposés en masses & les uns à côté des autres; toutes les sois que moins exposés à l'action des cir-

constances extérieures & des agens environnans, ils sont livrés à la seule réaction de leurs principes les uns sur les autres.

Nos visites d'un assez grand nombre de cimetières de Paris nous ont encore sait voir que le desséchement des cadavres & leur changement en espèces de momies semblables à celles dont nous avons déjà fait mention, & que l'on trouve dans les catacombes de Rome & dans les caveaux de Toulouse, se rencontrent dans un grand nombre de ter eins, & sont beaucoup plus communes qu'on ne l'a pensé, même depuis que l'instruction plus répandue a fait disparoître les impossures de la superstition, qui montroir autresois au peuple cette conservation des corps comme un objet digne de ses hommages.

Le grand nombre de corps changés en gras depuis des époques déjà fort anciennes, dans des fosses communes sermées quarante ans avant notre observation, nous annonçoit qu'une sois parvenus dans cet état, les cadavres pouvoient se conserver long-tems sans destruction; mais il falloit bien que la nature eût des moyens pour décomposer cette nouvelle substance & la réduire à ses élémens. Nous n'avons pu trouver aucun renseignement positif sur ce que de-

viennent les corps une fois changés en gras; les fossoyeurs les plus exercés & les plus vieux ne nous onterien appris sur ce point; ce sera donc un des objets à déterminer pour ceux qui nous suivront dans ces recherches : cependant, quelques faits semblent nous autoriser à croire que nous avons trouvé un des procédés dont la nature se sert pour détacher cette substance des os qu'elle enveloppe & pour réduire les corps à l'état de squelette. Dans plusieurs fosses communes que nous avons fait creuser ; nous avons trouvé quelques bières dérangées de leur position horisontale par l'éboulement des terres : dans plusieurs de ces bières placées obliquement, nous avons vu la portion inférieure des corps réduite à l'état de squelette, tandis que la partie supérieure présentoit les masses de gras ordinaires dans tous ces corps; il étoit aise de juger par l'inspection qu'une cause dissolvante avoit agi sur le bas de ces cadavres sans porter son action sur les parties élevées. Cette cause ne sur pas disficile à reconnoître. Nous trouvâmes dans la partie inférieure de ces bières un fluide brun & fétide; la terre des environs étolt humide & pénétrée des mêmes miasmes que l'eau des bières; celles-ci d'ailleurs ne se trouvoient qu'au bas des fosses, & en général tous les cadavres qui occupoient cette région avoient la matière grasse la plus molle, la plus altérée & la moins abondante: On reconnoît à ces indices l'action de l'eau des pluies; en se siltrant à travers une terre perméable, elle se rassemble dans le fond des fosses, elle baigne la partie des cadavres qui y sont situés, elle dissout la matière graffe qui y plonge; car on verra par noslexpériences que cette matière se délaie & se dis fout facilement dans l'eau. Les fossoyeurs ont remarqué qu'après de longues & fortes pluies le dessus des fosses ou le sol qui les recouvre se creuse & s'abaisse de quelques pouces. On voit dans cette observation la preuve d'une diminution dans la masse des corps dont la matière soluble est peu à peu enlevée par l'eau-& distribuée en molécules plus tenues dans la terre qui les environne, & dans laquelle nous avons trouvé, comme nous le dirons par la snite, les élémens de cette substance.

Telle est la succession progressive des phénomènes naturels que nous avons pu observer dans les changemens qu'éprouvent les corps ensouis dans la terre; ces phénomènes appartiennent à un ordre de choses qui n'ont été ni connues, ni décrites jusqu'ici; tout nous manquoit, pour ainsi dire, jusqu'aux mots propres à exprimer nos idées. On ne sera donc point étonné que nous ne regardions les détails précédens que comme l'esquisse imparfaite d'un grand tableau dont les derniers traits ne seront dûs qu'aux essorts de la postérité. Il faudroit vivre long-tems au milieu des tombeaux, il faudroit se dévouer à suivre long-tems les souilles sans cesse renouvelées des cimetières, il faudroit ensin une succession non interrompue, pendant un siècle, d'hommes également infatigables par les plus pénibles comme les plus trisses recherches, pour connoître & décrire dans toutes ses époques la destruction lente des cadavres au sein de la terre.

Nous avons eru devoir configner dans les fastes des sciences utiles, les saits qu'une occapion heureuse pour la physique médicale nous a permis de recueillir. Il ne manque plus à ce que nous en avons exposé dans ce premier mémoire, que de saire connoître la nature particulière du gras, des corps dessente la nature particulière du gras, des corps dessente long-tems dans la terre ou dans l'air, & celle de la terre presqu'animalisée & chargée depuis plusieurs siècles des principes dissons ou volatilisés des cada vres humains. Tels sont les objets qui seront traités dans un second mémoire.

ANALYSE

D'UNE PIERRE

RETIRÉE DE LA VÉSICULE DU FIEL;

Par M. le Professeur GREN.

Extrait de l'Addition aux Annales de Chimie de CRELL, de la première demi-année de 1789.

L'A pierre retirée de la vésicule du siel pesoit, 1°. 6g.; sa pesanteur spécifique étoit de
0,803. Elle étoit jaune, douce au toucher,
quelques cristaux couvroient sa surface, son
intérieur paroissoit formé d'une suite de lames
appliquées les unes à côté des autres, représentant une cristallisation divergente partant du
centre, qui avoit l'apparence d'un noyau.

M. le professeur Gren a analysé cette pierre par l'eau distillée, les acides sussurique & nitrique, les carbonates alkalins, l'alcohol, les huiles & le seu.

La pierre de siel réduite en poudre n'a rien perdu de son poids après trois jours de digestion dans l'eau distillée; cette eau cependant, quoique sans saveur, rougissoit la teinture de tournesol & troubloit l'eau de chaux, & ne sormoit point de précipité avec le sulfate

barytique.

De l'acide sulsurique concentré, versé sur 10 grains de cette pierre réduite en poudre, a excité de la chaleur; il s'est dégagé de l'acide sulsureux; cette poudre a pris une couleur brune, & s'est réunie en une masse qui surnageoit à la surface. Après trois jours de digestion, la substance est devenue noire, grumeleuse, une portion étoit précipitée & l'autre surnageoit. De l'eau distillée versée sur ce mélange, a fait disparoître la couleur noire; la masse est devenue legère, grise & à peu près semblable à du lait caillé.

Le coagulum lavé dans plusieurs eaux pour en enlever l'acide, pesoit 8 grains \(\frac{1}{2}\) après

avoir été séché.

poudre, digérés dans de l'acide nitrique concentré, a fait dégager une grande quantité de gaz nitreux; un peu d'huile jaunâtre a paru se rassembler à la surface de l'acide. Au bout de quelques jours de digession, il est resté une substance grumeleuse jaunâtre qui pesoit 8 grains après avoir été lavée & séchée.

Les carbonates de potasse & d'ammoniaque n'ont point eu d'action sur cette pierre; elle s'est seulement écaillée dans ce dernier.

L'alcohol n'a point dissous de cette pierre même en chaussant le mélange, seulement il en a séparé des petits cristaux brillans qui étoient suspendus dans le liquide.

L'huile de térébenthine à dissous toute la pierre, même sans chaleur. L'huile d'amande douce & l'éther vitriolique agirent aussi dessus. Ces huiles prirent une teinte jaune par cette dissolution.

Un morceau de pierre de fiel exposé à l'action de la flamme, y brûla en répandant une odeur de cire & s'y réduisit en charbon.

30 grains de cette pierre soumis à l'action du seu dans une cornue de verre, ont produit une grande quantité de gaz acide carbonique & hydrogène carboné. Il passa dans le récipient une liqueur jaune, visqueuse, & de l'huile brune qui sentoit une mauvaise odeur; le charbon restant pesoit 3 grains.

La liqueur obtenue avoit une odeur d'ammoniaque, rougissoit la teinture de tournesol, troubloit l'eau de chaux & ne faisoit point effervescence avec les acides.

Le charbon brûlé a laissé un peu de terre blanche soluble dans l'acide nitrique, & précipitable par l'acide oxalique.

De toutes ces expériences, M. Gren conclut que la pierre du fiel est composée de 85 parties de matière circuse & de 15 parties de limphe.

Remarques de M. Hassenfratz.

Dans l'addition que M. Bergman a mise à l'analyse des bezoards de Schéele, ce savant n'a point établi de distinction entre la pierre de la vessie & celle des reins.

M. de Fourcroy a donné, dans le troisième volume de nos Annales, page 242, une analyse des calculs biliaires qu'il divise en deux espèces; la première ne contient qu'i de cette substance circuse, & la seconde est tout-à-sait semblable à la pierre dont M. Gren vient de nous donner l'analyse. M. de Fourcroy conclut, d'après ses expériences, que cette concrétion est formée d'une matière analogue au blanc de baleine.

Ces deux analyses diffèrent cependant en ce

que M. Gren prétend que son calcul n'étoit point dissoluble dans l'alcohol; tandis que M. de Fourcroy s'est assuré que le sien s'y dissolvoit entièrement lorsque l'alcohol étoit chaud, mais qu'il se précipitoit par le resroidissement.



SECOND MÉMOIRE

SUR

LE CALORIQUE;

Par M. SEGUIN.

Fautes effentielles à corriger dans le premier Mémoire sur le calorique, imprimé dans le troisième volume des Annales.

PAGE 148, ligne 4, Crawfort, lifez, Crawford.

Même page, lig. 16, capacité des corps pour contenir le calorique, lif. capacité des corps pour admettre le calorique entre leurs molécules.

Pag. 149, lig. 2, qui le produit, lis. qui la produit.

Pag, 151, supprimez en entier l'article 3, & substituez-y celui-ci: Lorsqu'on veut élever du même nombre de degrés la température de deux corps hétérogènes égaux soit en masse, soit en volume, il faut très-souvent leur communiquer d'inégales quantités de calorique. Nous expliquerons par la suite d'où proviennent ces dissérences; nous devons, quant à présent, nous contenter de les désigner, & pour y parvenir, nous nous

servirons de l'expression capacités des corps pour admettre le calorique entre leurs molécules. Si, par exemple, deux corps égaux soit en masse, soit en volume, ont une température de 10 degrés, & s'il faut pour les enlever à une température de 40 degrés (pourvu toutesois qu'à cette température ces corps ne commencent point encore à se liquésser ou se vaporiser) communiquer à l'un deux sois plus de calorique qu'à l'autre, nous dirons que la capacité du premier est à celle du second depuis le 10 degré du thermomètre jusqu'au 40 comme 2:1. (a) (Cette lettre indicative renverra à la note de la page 153.)

Pag. 152, supprimez en entier l'article quatrième, & substituez-y celui-ci: Deux corps égaux, soit en masse, soit en volume, & réduits à la même température, peuvent contenir d'inégales quantités de calorique. Nous verrons par la suite d'où dépendent ces dissérences; nous devons, quant à présent, nous contenter de les désigner, & pour y parvenir, nous nous servirons de l'expression calorique spécifique, ou quantité spécifique de calorique. Je dirai donc que le calorique spécifique d'un corps est à celui d'un autre corps égal, soit en masse, soit en volume, & réduit à la même température, comme tel nombre est à tel autre nombre. (a) (Cette lettre indicative renverra à la note de la page 151.)

Pag. 153, supprimez les cinq premières lignes de la note, & substituez-y celles-ci: Le docteur Crawford nomme ces différences capacité des corps pour contenir la chaleur; mais, suivant la nouvelle Nomenclature, cette expression n'est point exacte: en esset,

un corps ne contient point de chaleur, mais le principe qui par son action sur nos organes produit cette sensation. Le restant de la note doit se lire immédiatement à la suite de la note de la page 151.

Pag. 154, supprimez en entier l'article cinquième, & substituez-y celui-ci: Il résulte des trois énoncés précédens, que les expressions température, capacité & calorique spécifique sont des dénominations particulièrement affectées à des nombres abstraits qui peuvent servir à établir des rapports & conséquemment à fixer des mesures comparatives. La température d'un sorps est une mesure qui nous indique que son calorique interposé est plus ou moins comprimé que celui d'un autre corps.

La capacité est une mesure qui nous indique la quantité de calorique qu'il faut communiquer à un corps, pour élever sa température d'un certain nombre de degrés, comparativement à celle qu'il faut communiquer à un autre, corps égal en masse ou en volume, pour élever sa température du même nombre de degrés (pourvu cependant que ces corps ne changent pas d'état pendant cette augmentation de température, c'est-à-dire, que si ce sont des solides, ils ne se liquésient pas; & si ce sont des liquides, qu'ils ne se vaporisent pas).

Le calorique spécifique est une mesure qui indique la quantité totale de calorique que contient un corps dont la température est déterminée comparativement à celle que contient un autre corps égal, soit en masse, soit en volume, & réduit à la même température.

Pag. 154, lig. 23, capacité pour contenir le calo.

Tome V.

N

rique, lis capacité d'un corps pour admettre le calorique entre ses molécules.

Même page, lig. 25, que ces capacités, lis. que les capacités.

Pag. 155, lig. 11, de calorique qu'il contient, lis. de son calorique interposé.

Même page, lig. 20, mettez un point aprés ces mots, qu'ils ne changent pas d'état.

Pag. 157, lig. 1, nombre qu'il faut leur ajouter pour les élever au plus haut degré de chaleur, lif. nombre de degrés qu'il faut leur ajouter pour les porter à la plus haute température.

Même page, supprimez en entier l'article septième & substituez-y celui-ci : On mesure la chaleur par l'intensité de la sensation qu'elle produit, & la température par la dilatation des liquides dont on se sert pour construire le thermomètre. Quant aux capacités; il existe deux moyens de les déterminer; le premier confifte à mêler ensemble des poids ou des volumes égaux de substances hétérogènes dont les températures sont différentes, & à observer la température du mélange; les capacités sont alors en raison inverse des changemens de température. Le second consiste à échauffer les corps, à les renfermer ensuite dans une enveloppe de glace, & à rassembler la quantité d'eau formée; les capacités sont alors en raison directe des quantités de glace fondue. Nous verrons par la suite quelle est la meilleure de ces deux méthodes.

Même pag. lig. 26, lorsqu'on veut déterminer le calorique spécifique de dissérens corps, lis. lorsqu'on veut déterminer les capacités de dissérens corps.

Pag. 158, lig. 8, calculé les quantités spécifiques de calorique, lis. calculé les capacités.

Même page, supprimez en entier l'article neuvième, & substituez-y celui-ci: Les changemens produits dans la température de différens corps par d'égales quantités de calorique, sont en raison inverse de leur capacité; la température d'un corps peut varier ou par un changement dans sa nature, ou par une augmentation ou diminution de son calorique interposé.

Pag. 160, lig. 4, donc de 32 degrés, lif. donc de — 32 degrés.

Pag. 162, lig. 16, supprimez la virgule qui est après l'article les, & mettez-en une après l'adjectif chaude.

Même pag. lig. 22, véritable température, lis. température du mélange.

Même pag. lig. 25, de calorique communiquées, lis. de calorique communiqué.

Pag. 163, lig. 1, calorique communiquées, lif. calorique communiqué.

Méme pag. supprimez en entier les 26 dernières lignes, & substituez-y celles-ci: Si l'on se sert du mot chaleur pour exprimer la sensation, on ne peut pas dire que le thermomètre est une mesure exacte de la chaleur, car un morceau de marbre nous paroît plus froid qu'un morceau de bois, quoique ces deux substances aient la même température; ces différences dépendent, ainsi que nous le verrons ci-après, des capacités. Si l'on se sert du mot chaleur comme synonime du mot calorique, cet énoncé est également inadmissible; car le thermomètre ne peut indiquer ni

le calorique combiné, ni le calorique interposé (il faudroit pour cela que les capacités fussent permanentes, tant que les corps ne changent pas d'état), ni conséquemment le calorique spécifique. Nous pouvons donc avancer que le thermomètre ne peut nous servir à mesurer que les quantités comparatives de calorique que des corps dissérens communiquent à une même substance prise pour unité lorsqu'on la mêle séparément avec chacun de ces corps, en ayant soin que dans chaque expérience il y ait le même espace entre les degrés qui déterminent la température de la substance qui sert de terme de comparaison & celle du corps qu'on veut y mêler, pourvu toutesois que pendant le mélange les molécules ne communiquent point ou n'absorbent pas de calorique.

Cette dernière conséquence ne peut d'ailleurs être rigoureusement vraie qu'autant, 1°, que les capacités des corps sont permanentes, tant qu'ils ne changent pas d'état; 2°, que les dilatations du mercure sont proportionnelles aux quantités de calorique qu'on lui communique.

Pag. 165, lig. 9, supprimez cette dernière phrase, quant à la propriété qu'on lui attribue de mesurer exactement la chaleur, il n'en peut jouir de même que dans ce court espace.

Même pag. lig. 14, les capacités des corps pour contenir le calorique, lis. les capacités des corps pour admettre le calorique entre leurs molécules.

Même pag. lig. 20, qui l'élève d'un certain nombre de degrés, mesurée, liss qui élève sa température d'un certain nombre de degrés, mesuré. Pag. 166, lig. 18, de la congellation, lif. de sa congellation.

Pag. 167, lig. première, sont égales entr'elles; à donc les dilatations du mercure sont proportionnelles aux quantités de calorique communiquées, lif. sont égales entr'elles; si donc les dilatations du mercure sont proportionnelles aux quantités de calorique qui lui sont communiquées.

Pag., 170, lig. 14, une livre de même liquide à 61,22 degrés, lis. une livre du même liquide à 62,22 degrés.

Pag. 171, lig. 6, de calorique dégagé, lis. de calorique qui est dégagé.

Pag. 172, lig. 4, a aussi prononce, lis. a aussi prouvé.

Même pag. lig. 16, s'est vaporisé, lis. se vaporise. Même pag. lig. 19, dégagée, lis. dégagé.

Même pag. lig. 20, supprimez le mot augmente.

Même pag. lig. 21, supprimez la virgule qui est aprés l'adjectif déterminée.

Même pag. lig. 24, mettez une virgule après ces mois, que l'eau.

Pag. 173, lig. 15, de son eau, lis. de l'eau. Même page, lig. 2, absorbée ou dégagée, lis. absorbé ou dégagé.

Même pag. supprimez les six dernières lignes, & substituez-y celles-ci: Dans les changemens causés par la chaleur à l'état d'un système de corps, il y a toujours absorption de chaleur; en sorte que l'état qui succède immédiatement à un autre par une addition suffisante de chaleur, absorbe cette chaleur

sans que le degré de température du système aug-

Pag. 176, lig. 16, le docteur Crawford indique le moyen pour déterminer, lif. le docteur Crawford obferve qu'on peut déterminer.

Pag. 180, lig. 16, de deux degrés, lis. de -2 degrés.

Pag. 183, lig. 2, entre les deux, lif. entre ces deux.

Pag. 186, lig. 21, aucun, lif. aucune.

Pag. 188, lig. 14, je vois donc, lif. je crois donc.

Même pag. lig. 15, nécesseire, lis. nécessaire.

Pag. 192, lig. 17, ces molécules, lis. les molé-cules.

Pag. 193, lig. 27, ces molécules, lis. les molécules.

Pag. 194, lig. 21, noveau, lif. nouveau.

Même pag. lig. 27, des liquides, lis. du liquide.

Pag. 200, lig. 16, les capacités dépendent donc des autractions des molécules homogènes, & les forces qu'il faut employer pour les égaliser, désignent les capacités, lis. les capacités dépendent donc & de la dilatation, & du nombre des molécules, & de leur grosseur, & de leur augmentation de volume.

Pag. 208, lig. 16, un simple composé, lis. un composé.

Pag. 213, lig. 10, question, lis. pression.

Pag. 214, lig. 15, dans le fort, lis. dans l'état.

Pag. 217, lig. 28, l'oxigène, parce qu'on, lif. l'oxigène & l'hydrogène, parce qu'on.

Pag. 222, lig. 8, inverse, lif. en vertu.

Même pag. lig. 15, c'est-à-dire, la formation, lif.
c'est-à-dire, à la formation.

Pag. 223, lig. 1, clarté, lis. chaleur.

Pag. 230, lig. 4, 3° que le calorique spécifique est en raison inverse des changemens produits dans la température des corps, lorsqu'étant égaux en poids on les mêle à différens degrés, lis. 3° que le calorique ne se combine dans aucune circonstance avec les molécules des corps, & conséquemment que l'absorption ou la communication de calorique pendant les changemens d'état provient seulement d'un changement de capacité; 4°. & que par une conséquence qui dérive des précédens énoncés, le calorique spécifique est proportionnel aux capacités. Reprenons ces énoncés.

Même pag. supprimez les trois dernières lignes & les huit premières de la page suivante, & substituez-y celles-ci: 2°. La capacité d'un corps est permanente à toutes les températures, tant qu'il ne change pas d'état; le calorique ne se combine pas avec les mo-lécules, & le calorique spécifique est proportionnel aux capacités; il est donc nécessaire pour que, &c.

Pag. 241, lig. 15, les, lis. ces. Même pag. lig. 19, de ces, lis. des.

Même pag. lig. 27, des théories, lif. des théories qui ont été proposées.

OBSERVATION PRÉLIMINAIRE.

COMME depuis la publication de mon premier mémoire je me suis apperçu que l'expression capacité des corps pour contenir le calorique présente naturellement une idée différente de celle que j'ai voulu exprimer, j'ai cru nécessaire d'y substituer l'expression capacité des corps pour admettre le calorique entre leurs molécules. Cette nouvelle dénomination aura le double avantage d'être plus exacte & de faciliter l'intelligence des recherches sur le calorique; je prie en conséquence de vouloir bien substituer, par-tout où je pourrois m'en être servi, l'expression capacité des corps pour admettre le calorique entre leurs molécules, à celle de capacité des corps pour contenir le calorique. Je n'ai point besoin d'observer qu'en rencontrant le mot capacité, on doit toujours se rappeler que l'explication pour admettre le calorique entre leurs molécules est sous-entendue.

SECONDE PARTIE.

Observations sur les Méthodes indiquées et sur les Expériences faites pour déterminer, 1°. Le Zéro réel; 2°. La Capacité de différens corps, et particulièrement de la Vapeur aqueuse; 3°. La véritable Cause de la Chaleur animale;

ET CONSÉQUENCES QU'ON PEUT DÉDUIRE DE CES DIVERS RÉSULTATS.

CHAPITRE PREMIER.

Observations sur les Méthodes employées pour déterminer les capacités des solides & des liquides, & sur les Moyens de corriger & d'éviter en partie les erreurs dont celle du docteur CRAWFORD est susceptible.

Nous avons vu dans la première partie qu'en se servant des mélanges pour la détermination des capacités, il est absolument nécessaire de corriger & d'éviter autant qu'il est

possible les sources d'erreurs qui peuvent faire varier les résultats; je crois donc devoir présenter les précautions qu'il faut prendre & les corrections qu'il faut faire lorsqu'on se sert de cette méthode.

1°. Après avoir bien mêlé la substance dont on veut déterminer la capacité avec celle qui sert de terme de comparaison, il saut assez ordinairement une minute pour que la température du mélange devienne unisorme; il est donc nécessaire de calculer la quantité de calorique que le mélange communique pendant ce tems à l'atmosphère.

Lorsqu'un corps dont la température est beaucoup plus élevée que celle du milieu environnant se refroidit promptement, les quantités de calorique qu'il lui communique dans des momens successifs sont à peu près en progression géométrique. Lorsqu'au contraire sa température n'est pas beaucoup plus élevée que celle du milieu environnant & qu'il se refroidit lentement, les quantités de calorique communiqué dans des momens successifs sont si sensiblement égales, que les thermomètres les plus exacts ne peuvent indiquer les dissérences.

Dans le premier cas, il faut calculer la quantité de calorique perdue pendant la première minute, d'après la férie des nombres déterminés par l'observation. On peut dans le second regarder la quantité de calorique communiquée à l'atmosphère pendant la première minute, comme égale à celle qui lui est communiquée pendant la minute qui la suit immédiatement.

Dans quelques expériences la température du mélange ne devient uniforme qu'au bout de quelques minutes; c'est alors, à partir de ce moment, qu'on doit observer les différences pour constater la quantité de calorique perdu pendant les minutes subséquentes.

- 2°. Si l'on verse la substance chaude dans la froide, elle perd en passant au travers de l'air environnant une portion de son calorique spécifique; pour éviter cette cause d'inexactitude, il faut que la substance froide ait la même température que l'air du lieu; on peut alors la verser dans la substance chaude sans craindre qu'en traversant l'atmosphère elle lui communique une partie du calorique qu'elle contient.
- 3°. En versant la substance chaude dans le vaisseau qui contient la froide, il reçoit une certaine quantité de calorique. Si l'on verse au contraire la substance froide dans le vaisseau qui contient la chaude, elle reçoit du calo-

rique non seulement de la substance chaude, mais encore du vaisseau.

Pour corriger cette source d'erreur, il faut déterminer le rapport existant entre la capacité du vase pour admettre le calorique entre ses molécules, & celle de la substance qui sert de terme de comparaison; on peut employer à cet effet un des moyens dont se servoit le docteur Crawford; je le choisis parce qu'il est extrémement simple.

On introduit le vaisseau dans un autre vase dont le diamètre est un peu plus grand, & qui de tous côtés est environné d'eau trèschaude; on a le soin de couvrir l'appareil avec un large couvercle, afin d'empêcher l'accès de l'air extérieur. Lorsque le vase intérieur a acquis la température desirée, on examine le thermomèrre qui y est plongé : supposons qu'il s'arrête à 40 degrés; on y verse alors une certaine quantité d'eau; supposons - la de 12 liv. & supposons pareillement que sa température foit de 12 degrés avant l'introduction; on agite, & au bout de quelques instans on examine le thermomètre; si la température de l'eau est alors de 13 degrés, on pourra conclure que la température de l'eau a été augmentée de 1 degré, & que celle du vase a été diminuée de 27, &

conséquemment que la capacité du vaisseau est à celle de 12 liv. d'eau, comme 1 est à 27.

On s'énoncera donc clairement en disant que le vaisseau doit communiquer ou recevoir autant de calorique que 7,11 onces d'eau; car

12 liv. = 192 onces, &
$$\frac{192}{27}$$
 = 7,11 onc.

Lorsqu'on a ainsi déterminé la capacité d'un vase pour admettre le calorique entre ses molécules, on peut s'en servir pour répéter un grand nombre d'expériences. Si l'on trouve, par exemple, que la température du vase est diminuée de 40 degrés, lorsqu'on y introduit 12 livres

d'eau, on aura 27: 1:: 40:
$$x & x = \frac{40}{27}$$

= 1.4 degrés pour l'augmentation de température des 12 livres d'eau occasionnée par la quantité de calorique qui a été communiqué par par le vaisseau, & qui préalablement élevoit sa température de 40 degrés.

Si dans une autre expérience on n'emploie que 8 liv. d'eau, on aura d'abord 8:12::1:

$$x & x = \frac{12}{8} = 1.5$$
, & conséquemment si la température du vaisseau s'abaisse de 40 degrés lorsqu'on y verse 8 livres d'eau, on aura

$$27:1.5::49:x & x = \frac{40 \times 1.5}{27} = 2.22$$

degrés pour l'augmentation de température des 8 livres d'eau, occasionnée par la quantité de calorique communiqué par le vaisseau, & qui préalablement élevoit sa température de 40 degrés.

Dans d'autres circonstances, & particulièrement si l'on mêle des corps solides avec l'eau, la correction sera à peu près semblable; en esset, nous avons vu ci-dessus que le vaisseau doit communiquer ou recevoir autant de calorique que 7.11 onces d'eau; il faudra donc ajouter ou soustraire ce nombre de la quantité d'eau employée, & opérer ensuite, comme nous l'avons déjà indiqué.

4°. Il arrive fréquemment que dans certains mélanges la température ne devient uniforme qu'au bout de quelques minutes; il faut alors pour éviter en partie l'erreur qui provient de la quantité de calorique communiquée pendant ce tems aux corps environnans, 1°. agiter trèsdoucement le mélange; 2°. opérer sur de grandes quantités; 3°. renfermer, s'il est possible, l'appareil dans une double enveloppe garnie de duvet & recouverte encore avec de la flanelle; 4°. ensin, faire en sorte que la température du mélange ne soit pas beaucoup plus élevée que celle du milieu environnant.

On peut, en prenant la substance froide à une température beaucoup plus basse que celle de l'atmosphère, & la substance chaude à une température beaucoup plus haute, remplir la dernière des conditions ci-dessus énoncées, & avoir en même tems une très-grande dissérence dans les températures; il est vrai qu'on retombe alors dans un autre inconvénient, celui de faire traverser l'atmosphère à une substance très-chaude ou très-froide.

- 5°. Les volumes des substances qu'on veut comparer doivent être égaux, & l'on doit se servir de thermomètres très-sensibles.
- 6°. Nous avons vu ci-dessus que la coïncidence entre la moyenne arithmétique & la température d'un mélange de parties égales de la même substance à dissérens degrés indiquoit la permanence de capacité de cette substance à tous les degrés compris entre ces deux températures; mais si les quantités sont inégales, il faut alors pour pouvoir conclure que la capacité est permanente, que, suivant la loi de Richman, la température du mélange soit egale à la somme des produits des quantites par les températures, divisée par la somme des quantites. Si l'on mêle, par exemple, 8 liv. d'un liquide quelconque à 40 d. avec 16 l. du même liquide à

30 degrés, & si la température du mélange est de 33.34 degrés, on pourra conclure que la capacité de ce liquide est permanente depuis le 30° degré jusqu'au 40°; car 8 × 40 + 16 × 30 8 + 16

=33.34 degrés.

7°. Nous venons d'annoncer que les volumes des substances comparées doivent être égaux; mais si les pesanteurs spécifiques ne sont pas semblables, les poids des substances comparées seront différens. Le docteur Irvine a prouvé que dans cette circonstance les capacités sont en raison inverse du produit des changemens de température par les quantités de matières.

Et alors la capacité de l'eau sera à celle du bled comme 20 x 22:10 x 20, ou comme 11:5.

En évitant toutes les causes d'inexactitude & en faisant les corrections que je viens d'in-diquer,

diquer, les réfultats de différentes expériences coincideront à peu près les uns avec les autres, & les capacités seront déterminées avec un certain degré d'exactitude à tous les degrés compris entre les termes de la congellation & de l'ébullition de l'eau.

Il faut cependant observer qu'un changement de température dans l'air du lieu, le plus ou moins de tems employé à mêler les substances, une différence dans le vaisseau ou dans le degré d'agitation donnée au mélange, & plusieurs autres causes, peuvent saire varier ces résultats.

Cette méthode, d'ailleurs, ne peut servir, ainsi que je l'ai observé ci-dessus, ni pour toutes les substances qui en se combinant changent de capacité, ni pour celles dont le calorique combiné varie soit en plus, soit en moins pendant le mélange.

Ce font toutes ces raisons qui doivent faire préférer la méthode de MM. Lavoisier & de Laplace à celle du docteur Crawford; la première exige très-peu de précautions & est sujette à beaucoup moins d'inconvéniens.

CHAPITRE SECOND.

Résultats des expériences qui peuvent servir à déserminer la capacité de plusieurs solides & de quelques liquides.

Quelques-unes des expériences dont je vais présenter les résultats ont été faites par le docteur Crawsord, dans le dessein de déterminer le calorique spécifique des substances sur lesquelles il a opéré; mais comme j'ai démontré dans la première partie, que quant à présent cette détermination est impossible, il en résulte que ces résultats ne peuvent indiquer tout au plus que la capacité de certains corps depuis le terme de la congellation de l'eau jusque'à celui de son ébullition.

Le docteur Crawford, dans le dessein d'arriver à des résultats exacts, a pris toutes les précautions, & a sait toutes les corrections cidessus indiquées.

Capacités de plusieurs solides & de quelques liquides comparées à celle de l'eau prise pour unité, & déterminées d'après les expériences du docteur Crawford.

Eau commune,	1,000
Féverolles,	0,502
Riz,	0,506
Bled,	0,477
Avoine sans pellicule,	0,416
Pois,	0,492
Orge,	0,421
Cuir de bœuf avec le poil,	0,787
Poumons d'une brebis,	0,769
Lait de vache,	0,999
Sang retiré de l'artère d'un chien,	1,030

Lorsqu'on réduit en poudre quelques - unes de ces substances & qu'on les mêle ensuite avec de l'eau à égalité de température, il se dégage une certaine quantité de calorique; c'est pour éviter cette source d'erreur que le docteur Crawford ne les pulvérisa pas, parce qu'alors, dit-il, la quantité de calorique dégagé pendant le mélange est très-peu considérable & ne peut affecter en rien le résultat des opérations.

Il faut encore observer que quelques-unes des substances ci-dessus énoncées variant à l'infini par le desséchement ou par toute autre cause, la détermination de leur capacité ne peut à la rigueur servir de base.

Cet inconvénient est malheureusement applicable à presque toutes les substances sur lesquelles on peut opérer.

Nous pouvons, quoi qu'il en foit, regarder les réfultats ci - dessus comme des à peu près assez exacts; ils sont d'ailleurs précieux en ce qu'ils ont conduit à la théorie de la respiration.

Capacités de quelques solides & de plusieurs liquides, comparées à celle de l'eau prisé pour unité, & déterminées d'après les expériences de MM. Lavoisier & de Laplace.

Lau commune,	1,0000	
Tôle ou fer battu,	0,1099	
Cristal,	0,1929	
Mercure,	0,0290	
Chaux vive,	0,2168	
Mêlange d'eau & de chaux vive	,	
dans le rapport de 9 à 16,	0,4391	
Acide sulfurique dont la pesan-		
teur spécifique étoit de 1,87,	0,3345	

Mélange de cet acide avec l'eau

dans le rapport de 4 à 3, 0,6031

Même mélange dans le rapport

de 4 à 5, 0,6631

Acide nitrique dont la pesanteur

spécifique étoit de 1,29895, 0,6613

Mélange de cet acide avec la

chaux vive dans le rapport de

9 ½ à 1, 0,6189

Mélange d'une partie de nitrate

de potasse avec 8 parties

d'eau, 0,8167

Il faut encore un grand nombre d'expériences pour completter cette table; mais les résultats qui y sont contenus sont principalement intéressans en ce qu'ils résultent d'une méthode extrêmement ingénieuse, & qu'ils commencent un travail absolument nécessaire à l'explication de beaucoup de phénomènes chimiques.

CHAPITRE TROISIÈME.

Observations sur les méthodes dont on peut se fervir pour déterminer les capacités des fluides élastiques permanens, & sur les moyens d'éviter & de corriger en partie les sources d'erreurs dont elles sont susceptibles.

Les difficultés qu'on éprouve lorsqu'on veut déterminer la capacité des fluides élastiques permanens proviennent principalement, 1°. de la rarité des gaz; 2°. de leur mélange presqu'inévitable avec d'autres substances; 3°. de leur dessication plus ou moins complette; 4°. de l'incertitude qui existe toujours dans la détermination de leur pesanteur spécifique; 5°. ensin, de la nature sugace du calorique.

Ces difficultés sont communes à la méthode du docteur Crawford & à celle de MM. Lavoisier & de Laplace; mais la première est en outre susceptible d'un grand nombre de sources d'erreurs que je vais décrire succinctement.

1°. Il est nécessaire de dessécher les fluides dont on veut se servir; si l'on ne peut y parvenir complettement, il faut du moins tâcher qu'ils ne contiennent pas plus d'humidité les

uns que les autres : le nitrate de chaux fait avec foin peut fervir à cette opération. Il est bon d'observer qu'après leur exposition sur ce sel, les gaz tiennent encore en dissolution une certaine quantité d'eau; cette quantité dépend de leur nature particulière & inslue plus ou moins sur la détermination de leur capacité; on est donc obligé dans ces circonstances de regarder l'eau tenue en dissolution comme une de leurs parties constituantes.

2°. Il faut tâcher que les gaz n'éprouvent pas de changement pendant l'expérience.

3°. La température de la substance qui sert de terme de comparaison doit être avant l'expérience un peu au-dessous de celle de l'air du lieu, & il est très-important que dans divers essais cette dissérence ne varie pas.

4°. Il faut introduire très - promptement le vaisseau qui contient les gaz dans la substance qui sert de terme de comparaison; & dans différentes expériences, le tems nécessaire à cette introduction doit être égal.

5°. Il est nécessaire que les gaz & le liquide qui sert de terme de comparaison acquièrent promptement une température unisorme, & qu'au contraire cette dernière substance se refroidisse très-lentement.

- o°. Si l'on se sert d'un vaisseau de cuivre pour contenir les gaz, il saut préalablement déterminer sa capacité pour admettre le calorique entre ses molécules, & déduire de l'augmentation de température de la substance qui sert de terme de comparaison celle qui est occasionnée par le vaisseau : il est de même nécessaire de déterminer la capacité du vase dans lequel on plonge les gaz, & d'ajouter au poids de la substance qui sert de terme de comparaison celui qui est représenté par ce vaisseau.
- 7°. Afin d'augmenter les différences entre les quantités de calorique communiqué à la fubfilance qui sert de terme de comparaison, il est nécessaire d'élever les gaz à une haute température. Il ne faut pas cependant étendre trop loin ce principe, parce qu'alors une partie de la substance qui sert de terme de comparaison se vaporiseroit pendant l'immersion. Les expériences du dosteur Crawford prouvent qu'en général on peut élever avec avantage la température des gaz jusqu'au degré où l'eau se vaporise.
- 8°. Dans différentes expériences le thermomètre ne doit point changer de position.
 - 9°. L'augmentation de température de la

fubstance qui sert de terme de comparaison étant très-soible, il est nécessaire que la température de l'air du lieu soit permanente pendant tout le tems de l'opération; il saut donc échausser les gaz dans un endroit écarté, ne les apporter qu'au moment de l'expérience, n'avoir ni seu, ni lumière dans la chambre où l'on opère, & être en très-petit nombre.

- 10°. Il ne faut pas, pour élever la température des gaz, plonger dans l'eau le vaisseau qui les contient, mais bien dans un autre vase qui doit être échaussé par un bain - marie. Si l'on ne prenoit pas cette précaution, l'eau adhérente à l'extérieur du vaisseau produiroit dans l'expérience une inexactitude très-considérable.
- 11°. Si pour introduire les gaz dans le vaiffeau qui doit les contenir on le remplissoit préalablement d'eau, il en resteroit une certaine quantité dans son intérieur, & cette portion pourroit produire des erreurs très-considérables dans les résultats; il faut donc se servir pour cette introduction de la machine pneumatique. Mais le vide n'étant jamais complet, il est nécessaire de l'amener au même degré dans dissérens essais.
- 12°. Lorsque les gaz sont élevés à la température desirée, il faut transporter le vaisseau qui

les contient dans le vase qui renserme la substance dont on se sert pour terme de comparaison; en passant ainsi au travers de l'atmosphère, les gaz & le vaisseau qui les renserme perdent une partie de leur calorique; il saut donc déterminer cette quantité; mais cette détermination est toujours très-arbitraire, & il est même impossible de la rendre exacté.

- 13°. Pour éviter en partie l'erreur occasionnée par la quantité de calorique communiqué à l'atmosphère après l'introduction du vaisseau qui contient les gaz, il faut recouvrir tout l'appareil avec de la flanelle.
- 14°. Pour amener promptement toutes les molécules de la substance qui sert de terme de comparaison à une température unisorme, il faut l'agiter légèrement; mais pendant ce tems elle communique à l'atmosphère une certaine quantité de calorique; il est vrai qu'on peut éviter en partie cette source d'erreur en l'agitant sans la découvrir; mais malgré cette précaution il existe toujours une perte dont la détermination est très-arbitraire.
- 15°. Comme la pesanteur spécifique des gaz est bien moins grande que celle de toutes les substances qui peuvent servir de terme de comparaison, & qu'il saut, ainsi que nous l'avons

observé ci-dessus, employer des volumes égaux, l'augmentation de température occasionnée par la quantité de calorique communiqué par les gaz est toujours très-peu sensible. Il est cependant évident que cette augmentation dépend en grande partie de la capacité de la substance qui sert de terme de comparaison. La capacité de l'huile étant à celle de l'eau comme 1 est à 2, on peut s'en servir pour terme de comparaison, & alors l'augmentation de température est plus considérable; il paroît cependant, d'après les expériences du docteur Crawford, que cette augmentation ne suit pas le même rapport; cette différence provient ou de ce que ce rapport n'est point exact, ou des sources d'erreurs ci-dessus décrites : il faut d'ailleurs observer que l'huile acquiert une température uniforme bien plus lentement que l'eau.

16°. Pour déterminer exactement la capacité des gaz, il faudroit les obtenir parfaitement purs; mais comme il est impossible, quant à présent, de remplir cette condition, les corrections qu'on peut faire à ce sujet ne peuvent être considérées que comme des à peu près qui dépendent de données inconnues.

17°. Il est encore nécessaire de connoître la pesanteur spécifique des gaz; mais cette dé-

termination dépend de leur degré de pureté; elle est conséquemment très variable.

18°. Il faut en outre prendre toutes les précautions & faire toutes les corredions qui sont indiquées dans le premier chapitre de cette seconde partie.

CHAPITRE QUATRIÈME.

Capacités de différens fluides élastiques permanens déterminées par le docteur Crawford, & comparées à celle de l'eau prise pour unité.

Le docteur Crawford ayant besoin de thermomètre dont les résultats correspondissent parsaitement les uns avec les autres, parvint au bout de plusieurs mois à en construire quatre dont chaque degré étoit divisé en 50 parties, & qui, dans toute la longueur de l'échelle de Farhenheit, ne disséroient pas de ½ de degré. Mais malheureusement il n'employa dans chaque expérience que 32 pouces cubes de gaz; & d'ailleurs il nous est impossible de dissimuler que quelques-unes ont été faites dans des circonstances très-désavorables; ses robinets étant trop minces pour sermer exactement, le gaz azote & l'air vital se changeoient pendant l'opération en air commun (le gaz azote éprouvoit un change-

ment plus considérable ou en raison de sa densité, ou en raison de sa plus grande dilatabilité, depuis le 60° jusqu'au 80° degré). Il est vrai que s'étant apperçu de cette source d'erreur, il répéta plusieurs autres expériences en prenant des précautions pour la corriger; mais il lui restoit encore à surmonter de bien plus grands obstacles d'autant plus sensibles, qu'il n'employoit qu'une très-petite quantité de gaz; nous pouvons comprendre parmi ces obstacles leur parfaite deflication ou du moins leur deflication comparable; la grande difficulté de les obtenir parfaitement purs, & conséquemment de déterminer avec exactitude leur pesanteur spécifique; l'évaluation très - arbitraire de la quantité de calorique perdue pendant le passage dans l'atmosphère du vaitseau qui contenoit les gaz; l'impossibilité d'élever leur température au-dessus du 80e degré en se servant d'un bain-marie, & conséquemment la nécessité de n'employer qu'une très-courte échelle; la foible augmentation de température des 20 onces d'eau employées pour servir de terme de comparaison, augmentation qui ne montoit guère qu'à 2 de degré de l'échelle de Farhenheit; & enfin toutes les précautions & les corrections indispensables ci-dessus indiquées.

Ces raisons sont bien suffisantes pour faire soupçonner que les expériences du docteur Crawford ne peuvent point servir de base pour la détermination des capacités des gaz, & que sa méthode est désectueuse malgré qu'il l'ait persectionnée autant qu'il est possible de le faire.

Capacités de différens gaz comparées à celle de l'eau prise pour unité & déterminées par le dosteur Crawford.

Eau,	1,0000
Gaz azote,	0,7936
Gaz acide carbonique,	1,0454
Air atmosphérique,	1,7900
Air vital,	4,7490
Gaz hydrogène,	21,4000

La méthode qu'emploient MM. Lavoisier & de Laplace pour déterminer la capacité des gaz exige beaucoup moins de corrections que celle du docteur Crawford, & fournit de plus l'avantage d'opérer sur de grandes quantités; elle est donc préférable sous ce double point de vue; son utilité est d'ailleurs plus étendue & plus réelle. Il saut cependant convenir

qu'elle ne présentera des résultats parsaitement exacts & des bases sixes relativement aux capacités des gaz, que quand on en possédera de très-purs, qu'on pourra les dessécher complettement ou du moins d'une manière comparable, & qu'ensin on aura déterminé leur pesanteur spécisique avec beaucoup de précision.

CHAPITRE CINQUIÈME.

Comparaison entre les capacités de différens corps avant & après leur combustion ou leur oxidation.

Le docteur Crawford a mêlé avec de l'eau plusieurs métaux & plusieurs oxides minéraux, & a déterminé de cette manière leur capacité.

Lorsqu'il vouloit enlever de l'air aux exides dont il se servoit, il versoit dessus de l'acide nitrique, & exposoit le mélange à une chaleur rouge; il suivit en cela l'exemple de Schéele (a).

⁽a) Je ne sais quelle est dans cette circonstance l'acception que donne le docteur Crawford au mot air; ce qu'il y a de certain, c'est qu'il ne peut être syno-

Voici le résultat des expériences qu'il a saites sur ce sujet.

nime que des termes air vital & air atmosphérique, puisqu'il est reconnu que combinés avec d'autres gaz, les oxides changent de nature & doivent être regardés comme de véritables sels. (Il faut cependant excepter le gaz hydrogène & le gaz ammoniacal. Aucune expérience ne prouve que le premier puisse se combiner avec les oxides minéraux; & leur union avec le gaz ammoniacal forme de nouveaux composés qui doivent être rangés dans une classe séparée.)

Si donc le docteur Crawford avoit dessein d'enlever de l'oxigène à ses oxides, sa méthode ne pouvoit servir tout au plus que pour ceux qui sont décomposés par la chaleur rouge, & alors l'addition de l'acide nitrique étoit supersue. Quant aux oxides qui ne sont point décomposés par la chaleur rouge, l'addition de l'acide nitrique ne pouvoit que les oxider davantage. Il est vrai qu'en croyant employer des oxides purs, on en emploie quelquesois qui contiennent des carbonates métalliques; l'acide carbonique est alors dégagé par l'acide nitrique; mais cette nouvelle addition & l'exposition des mélanges à une chaleur rouge, sont retomber dans de nouveaux inconvéniens, car alors on ajoute de l'oxigène à certains oxides, & on en enlève à d'autres.

Même

Même oxide, après avoir versé	· 4 - 4 - 4
dessus de l'acide nitrique & avoir	110
exposé le mélange à une chaleur	14.
rouge	0,16666
Antimoine	0,06451
Oxide jaune de plomb, après l'a-	-
voir humecté avec de l'acide nitrique	
& avoir exposé le mélange à une cha-	1100 4.14
leur rouge (a)	0,06802
Plomb	0,03520
Oxide blanc d'étain	0,10860
Même oxide, après avoir versé des-	
sus de l'acide nitrique & avoir exposé	
le mélange à une chaleur rouge	0,09909
Etain	0,07042
Rouille de fer (b)	0,25000
Rouille de fer après l'avoir humec-	,_, = 0
_	

(a) Les capacités de l'oxide rouge & de l'oxide jaune de plomb ne diffèrent pas sensiblement.

⁽b) La rouille de fer est un véritable sel, & presque tous les oxides pour peu qu'ils aient été exposés quelque tems à l'atmosphère, se changent en partie en carbonate; il y a donc tout lieu de présumer que les expériences dans lesquelles le docteur Crawford ne s'est point servi d'acide nitrique, ne présentent pas des résultats applicables aux oxides parsaitement purs.

tée avec de l'acide nitrique & avoir	
exposé le mélange à une chaleur	
rouge	0,16666
Fer	`0,12696
Oxide de cuivre précipité d'une dif-	
solution de sulsate de cuivre par un	
alkali, & exposé ensuite avec de l'a-	
cide nitrique à une chaleur rouge	0,22727
-Cuivre rouge	0,11111
Cuivre jaune	0,11235
Oxide de zinc précipité d'une dis-	
solution de sulfate de zinc par un	
alkali & exposé ensuite avec de l'acide	
nitreux à une chaleur rouge	0,13698
Zinc	

Ces expériences sont malheureusement pour nous d'une utilité bien bornée, puisque même en les supposant parfaitement exactes & faites avec des oxides entièrement purs, leur résultat ne peut servir de base saute d'avoir indiqué le degré d'oxidation de chaque oxide (a).

⁽a) La capacité des oxides variant sans cesse, il faudroit la déterminer à chaque degré d'oxidation; mais cette condition exige la possibilité d'oxigéner les métaux à volonté & d'indiquer des marques invariables

Le docteur Crawford annonce encore que la capacité de l'alcohol est moindre que celle de l'eau, & que la capacité du carbonate de chaux est plus grande que celle de la chaux vive : il s'est servi d'alcohol pour déterminer la capacité de cette dernière substance.

Les expériences de M. Kirwan semblent prouver que depuis le terme de la congellation de l'eau jusqu'à celui de son ébullition les capacités du soufre, de l'acide sulfureux, de l'ammoniaque, de l'acide nitreux & de l'acide sulfurique concentré sont respectivement moins grandes que celles de l'acide sulfurique, du carbonate d'ammoniaque, de l'acide nitrique & de l'acide sulfurique alongé d'eau.

Le docteur Crawford conclut en général de ces différentes expériences, 1°. que la capacité des corps combustibles est augmentée par l'oxigénation; 2°. que l'union de l'acide carbonique & de l'eau avec certains corps augmente leur capacité; 3°. enfin, que cette augmentation de capacité est en quelque façon proportionnelle

propres à caractériser chaque degré d'oxidation. Ne possédant aucuns de ces moyens, les expériences faites sur disférens oxides ne peuvent jamais être comparables entr'elles.

dans chaque corps à la quantité d'eau, d'acide carbonique & d'oxigène qu'il contient.

Nous devons d'abord observer que les expériences qui tendent à prouver l'augmentation de capacité par l'addition de l'eau ou de l'acide carbonique sont très-peu nombreuses, & qu'il faudroit les multiplier considérablement pour tirer de cette augmentation une conclusion générale.

Examinons maintenant sur quels saits sont sondés les deux autres principes présentés par le docteur Crawford, savoir, que la combustion augmente la capacité des corps combustibles, & que cette augmentation est en quelque saçon proportionnelle à la quantité d'oxigène absorbé.

Il pourroit se faire que la première de ces conclusions sût vraie, mais les faits ne sont point encore assez accumulés pour la présenter comme une vérité sondamentale; n'est - il pas possible en esset qu'en les multipliant on rencontre un très-grand nombre d'anomalies? Quant à la seconde, elle est sondée sur la supposition qu'en humestant les oxides avec de l'acide nitrique & exposant le mélange à une chaleur rouge on leur enlève de l'air, ou, ce qui revient au même, on les désoxide.

Mais comme il estau contraire très-constant que cette opération ne pouvoit qu'oxigéner davantage les oxides dont s'est servi le docteur Crawford, parce qu'ils ne sont pas décomposables par leur exposition à une chaleur rouge, les résultats rapportés dans la table précédente contredisent le principe général énoncé par le docteur Crawford, que l'augmentation de capacité est proportionnelle à l'accroissement d'oxidation.

Nous ne pouvons donc tirer de ces différentes expériences que les conclusions suivantes; 1°. la capacité de certains corps combustibles est respectivement moins grande que celle de leurs oxides oxigénés jusqu'à certains degrés; 2° passe ces degrés, leur capacité diminue par l'addition d'une nouvelle quantité d'oxigène.

Quant aux autres expériences, elles ne peuvent être considérées que comme des faits intéressant dont on ne peut, quant à présent, tirer aucune conséquence.

d'autres expériences qui peuvent servir à déterminer avec un certain degré d'exactitude la capacité du bois, du charbon & de leurs cendres.

Eau',
Bois de pin,

1,00000 0,50000

Charbon, Or 7.5. AME.	0,26315
Cendres du même charbon,	0,09090
Cendres d'orme,	0,14025
Charbon de terre,	0,27777
Fraisil,	0,19230
Cendres de Fraisil,	0,18552
· 1	· gyirrity ti

Pour déterminer la capacité de ces substances, le docteur Crawford les rédussit en poudre trèsfine, les échaussa dans un vaisseau de ser étamé, versa dessus l'eau froide, & prit en outre toutes les précautions ci-dessus indiquées.

Ces dernières expériences, en les supposant même parfaitement exactes, ne peuvent pas non plus servir de base; car la capacité des bois dépend de leur degré de végétation, celle des charbons dépend de leur sormation plus ou moins complette, & nous ne pouvons pas indiquer ces différens degrés.

Le docteur Crawford conclut encore de quelques réductions d'oxides par le gaz hydrogène, & de plusieurs autres expériences, que la capacité des corps diminue par leur combinaison avec l'hydrogène; il appuie principalement cette conclusion sur une opinion particulière, savoir, que l'acide sulfurique ne devient acide sulfureux qu'en absorbant du gaz hydrogène; mais il est

maintenant bien démontré qu'il sussit d'enlever de l'oxigène à l'acide sussurique pour en saire de l'acide sussurieux, & que l'hydrogène ne contribue en rien à ce changement. Les expériences du docteur Crawford prouvent, à la vérité, 1°. que la capacité du gaz oxigène est diminuée par sa combinaison avec le gaz hydrogène; 2°. que celle du sang artériel est pareillement diminuée par sa combinaison avec ce principe: mais le nombre de ces saits n'est point encore assez considérable pour en tirer une conséquence générale.

CHAPITRE SIXIÈME.

Observations sur la détermination du zéro réel.

La folution de ce problème se réduit à déterminer le rapport existant entre la quantité de calorique interposé entre les molécules d'un corps à une température quelconque, & celle qu'il faut lui communiquer pour l'augmenter d'un degré.

Je prie d'observer que je ne parle point du tout ici du calorique qui peut être combiné avec les molécules; nous avons vu ci-dessus qu'il n'influoit en rien sur la température; le zéro réel n'annonce donc pas une privation totale

de calorique spécifique, mais tout au plus une privation totale de calorique interposé. En esset, la température dépendant immédiatement des espaces qui existent entre les molécules, la température est nulle lorsqu'elles se touchent en tous sens; on ne peut cependant pas conclure qu'un corps dont la température est nulle ne contient pas du tout de calorique, car il est possible qu'il en entre une certaine quantité dans la composition de chaque molécule; d'où nous pouvons tirer une première conclusion générale: le zéro récl n'indique que l'état d'un corps qui seroit presque totalement privé de son calorique interposé.

Ce premier énoncé nous conduit immédiatement à plusieurs autres conséquences trèsintéressantes.

- 1°. Si les capacités ne sont pas permanentes tant que les corps ne changent pas d'état, la détermination du zéro réel sera toujours inexade.
- 2°. On ne peut déduire le zéro réel que de la comparaison des capacités d'un même corps avant & après son changement d'état.
- 3°. Le mélange des substances qui ne s'échaussent mutuellement qu'en vertu de leur excès de température, & dont conséquemment

les capacités ne changent pas, ne peut servir à déterminer le zéro réel.

- Les molécules absorbent ou communiquent du calorique, la détermination du zéro réel dél'uire de cette expérience ne sera point exacte.
- 5°. Ensin, & par une conséquence qui dérive immédiatement des précédentes, si les déterminations du zéro réel déduites d'un très-grand nombre d'expériences analogues ne diffèrent pas sensiblement, nous pourrons couclure, 1°. que le calorique ne se combine pas avec les molécules des corps, & conséquemment que l'absorption ou la communication du calorique pendant les changemens d'état ne proviennent que d'une augmentation ou diminution de capacité; 2° que les capacités sont permanentes à toutes les températures tant que les corps ne changent pas d'état; 3°. enfin, que les capacités sont proportionnelles au calorique spécifique. Si au contraire ces déterminations ne font pas constantes, nous pourrons conclure que ces énoncés ne sont pas exacts, ou du moins qu'ils n'existent pas tous les trois à la fois.

Nous devons donc, pour arriver à ces dernières conclusions, rapprocher les expériences

dans lesquelles la température observée diffère essentiellement de celle qui est indiquée par le calcul, & voir s'il existe une certaine coincidence entre les déterminations du zéro réel déduites de leurs réfultats; ainfi, la combuftion du gaz hydrogène, du phosphore, du carbone, du soufre, & en général toutes les combustions & les oxidations, le mélange de l'eau avec l'acide sulfurique, le gaz ammoniacal, le muriate de soude; le nitrate de potasse, la chaux vive, & généralement toutes les combinaisons dans lesquelles la température diffère de la moyenne arithmétique, & enfin, la comparaison des capacités d'un même corps avant & près l'un de ses changemens d'état, peuvent servir à cet objet.

Rapprochons donc quelques expériences de ce genre, & voyons si les déterminations du zéro réel qu'on en peut déduire ont entr'elles une certaine coïncidence.

Je rapporterai d'abord l'expérience du docteur Crawford; elle pourra nous fervir d'exemple pour un grand nombre des corrections cidessus indiquées; je ferai connoître ensuite celles de MM. Lavoisier & de Laplace.

§. I.

Expérience faite par le docteur Crawford pour déterminer le zéro réel.

Le docteur Crawford regardant comme des vérités démontrées, 1°. que les capacités font permanentes tant que les corps ne changent pas d'état; 2°. que le calorique ne se combine point avec les molécules des corps, & conséquemment que pendant les changemens d'état l'absorption ou la communication du calorique ne provient que d'un changement de capacité; 3°. ensin, que le calorique spécifique est proportionnel aux capacités, se sert du raisonnement suivant pour tenter de déterminer le zéro réel.

Défignons par la lettre A un corps quelconque avant son changement d'état, & par la lettre B ce même corps lorsqu'il a subi ce changement. Si l'on connoît la capacité de A & celle de B, & si l'on sait de combien de degrés la quantité de calorique dégagé pendant le changement peut élever la température de A, on déterminera par une simple règle de trois, de combien la quantité de calorique que contient

B peut élever la température de A, & la somme de ces deux nombres représentera en degrés du thermomètre la quantité de calorique que contient le corps A. Si, par exemple, la capacité de A est représentée par le nombre 6, & celle de B par le nombre 1, & si la quantité de calorique dégagé pendant le changement d'état peut élever la température de A de 500 degrés, il faudra dire, pour savoir de combien de degrés la quantité de calorique que contient B peut élever la température de A, 6-1:500: 1:100; & ajoutant 100 à 500, nous aurons le nombre 600, qui représentera en degrés du thermomètre la quantité de calorique que contient A, & qui conséquemment indiquera le véritable zéro réel.

Cette manière de raisonner seroit excellente si en esset le calorique ne se combinoit point avec les molécules, si les capacités étoient permanentes tant que les corps ne changent pas d'état, & si les dilatations du mercure étoient proportionnelles aux augmentations de calorique dans toute la longueur de l'échelle. Mais nous serons bientôt en état de démontrer que ces énoncés ne sont que des suppositions.

1°. Le docteur Crawford fit détonner dans un vaisseau de cuivre entouré de 16,33 onces d'eau, 11 onces mesures (17,69 pouces cubes françois) d'un mélange de gaz hydrogène & d'air vital dans le rapport de 2 à 1 (a).

Les capacités réunies de ce vaisseau & de celui qui contenoit l'eau étoient telles, qu'elles communiquoient ou recevoient autant de calorique que 4,187 onc. d'eau.

Ajoutant les..... 16,330

On a..... 20,517 onces pour la quantité d'eau qu'on est censé avoir employé dans cette expérience.

Le moyen résultat de cette détonnation souvent répétée par le dosteur Crawford, sut pour l'augmentation de température de ces 20,517 onces d'eau, de 1,0667 degrés.

2°. La pesanteur spécifique du gaz hydrogène étant, suivant le docteur Crawford, à celle de l'air vital comme 1:12,1; & leur mélange étant dans le rapport de 2 à 1, le poids

⁽a) Le volume du vaisseau dans lequel se fit la détonnation étoit à peu près de 16,3 onces mesures; mais comme il n'est pas possible de faire un vide parfait, le docteur Crawford ne put employer dans chaque expérience que 11 onces mesures du mélange : tout l'appareil étoit entouré de flanelle.

du premier étoit à celui du second comme 2: 12,1, ou comme 1:6,05 (a).

La pesanteur spécifique du composé étoit donc à cesse d'un égal volume de gaz hydrogène comme 4,7:1 (b).

Mais la pesanteur spécifique du gaz hydrogène est, suivant le docteur Crawford, à celle d'un égal volume d'eau comme 1 est à 9960; il en résulte que la pesanteur spécifique du mélange étoit à celle d'un égal volume d'eau comme 1:2119 (c).

Mais dans cette supposition, trois pieds cubes de gaz hydrogène pèseront trois onces, & conséquemment la pesanteur spécifique d'un mésange d'un pied cube d'air vital & de deux de gaz hydrogène sera à celle d'un égal volume de gaz hydrogène comme..... 14,1:3

ou	comm	e	14,I 3
ou	enfin	comme	4,7 : [

⁽c) En divisant 9960 par 4,7, on a au quotient

⁽a) On doit toujours observer que le rapport entre les pesanteurs spécifiques des gaz est très-variable, & qu'il dépend de leur degré de pureté & de leur dessication plus ou moins complette.

⁽b) Supposons qu'en prenne un pied cube d'air vital & qu'il pèse 12,1 onces; les deux pieds cubes de gaz hydrogène pèseront 2 onces, & conséquemment le poids du mélange sera de 14,1 onces.

- 3°. La capacité de l'air vital, d'après les réfultats rapportés dans le chapitre précédent, est à celle d'un égal poids d'eau comme 4,749:1, & celle du gaz hydrogène est à celle d'un égal poids d'eau comme 21,4:1; la capacité d'un poids quelconque du mélange étoit donc à celle d'un égal poids d'eau comme 7,11:1 (a).
- 4°. Le volume du mélange des deux gaz étoit à celui de l'eau comme 11:20,517: mais nous venons de démontrer qu'à volume

Et celle des 2 onces de gaz hydrogène sera à un égal poids d'eau comme.....

2 × 21,4:2 × 1

Et conséquemment la capacité du mélange sera à un

égal poids d'eau comme.... 57,462 + 42,8: 12,1+2

Ou comme..... 100,262:14,1

Ou comme...... 100,262 : 1

Ou enfin comme..... 7,11:1

²¹¹⁹ pour la pesanteur spécifique de l'eau comparativement à celle d'un égal volume du mélange pris pour unité.

⁽a) En supposant toujours qu'un pied cube d'air vital pèse 12,1 onces, & conséquemment que deux pieds cubes de gaz hydrogène pèsent 2 onces, la capacité des 12,1 onces d'air vital sera à celle d'un égal poids d'eau comme...... 12,1 × 4,749:12,1 × 1

égal la pesanteur spécifique du mélange étoit à celle de l'eau comme 1:2119; il en résulte que la pesanteur spécifique des 11 onces mesures du mélange étoit à celle des 20,517 onces d'eau comme 1:3952 (a).

- 5°. Nous avons vu ci-dessus qu'à poids égal la capacité du mélange étoit à celle de l'eau comme 7,11:1; il en résulte que la capacité des 11 onces mesures du mélange étoit à celle des 20,517 onces d'eau comme $\frac{3952}{7,11}$:1, ou environ comme 556:1.
- 6°. Mais la température des 20,517 onces d'eau sut élevée par la détonnation des 11 onces mesures du mélange de 1,0667 degrés; nous pouvons en conclure que la même quantité de calorique auroit élevé la température des 11 onces mesures du mélange

Ou enfin comme..... 1:3952

de 556 \times 1,0667, ou de 593 degrés à peu près (a).

1°. La pesanteur spécifique du mélange étoit à celle d'un égal volume d'eau comme 1:2119; mais les volumes du mélange & de l'eau étoient dans le rapport de 11 à 20,517, & conséquemment la pesanteur spécifique des 11 onces mesures du mélange étoit à celle d'un égal poids d'eau comme 1:3952.

2°. La capacité du mélange étoit à celle d'un égal poids d'eau comme 7,11:1; mais les poids du mélange & de l'eau étoient dans le rapport de 1:3952, & conféquemment la capacité des 11 onces mesures du mélange étoit à celle des 20,517 onces d'eau comme 556:1; ainsi, la même quantité de calorique qui élevoit la température des 20,517 onces d'eau de 1,0667 degrés, auroit élevé celle des 11 onces mesures du mélange de 593.

Tome V.

⁽a) Les rapports que nous venons d'établir sont difficiles à saisir, parce que les uns sont sondés sur l'égalité de volume & les autres sur l'égalité de poids; les pesanteurs spécifiques sont dans le premier cas, & les capacités sont dans le second. Dans la vue de faciliter l'intelligence de la marche que nous avons suivie pour arriver à notre dernière conclusion, qui indique que la même quantité de calorique qui élève la température de 20,517 onces d'eau de 1,0667 degrés peut élever celle de 11 onces mesures du mélange de 593, je dois rapprocher les conséquences qui nous y ont conduit.

Le dégagement du calorique pendant cette expérience ne provenant, suivant le docteur Crawford, que de la différence qui existe entre la capacité du mélange & celle de l'eau formée, il conclut que la quantité de calorique que contenoit ce dernier liquide pouvoit élever celle des 11 onces mesures du mélange de 97 degrés; car 7,11 - 1:593::1:97.

Je n'ai pas besoin d'observer que ce calcul est entièrement fondé sur la supposition que les molécules du gaz hydrogène & de l'air vital ne contiennent pas de calorique, ou du moins qu'elles en contiennent la même quantité que lorsqu'elles constituent le liquide que nous nommons eau.

Je vais très-incessamment prouver, par un rapprochement de résultats exacts, que cette

supposition est très-hypothétique.

Quoi qu'il en soit, le zéro réel déduit de cette expérience est à 680 degrés au-dessous de celui qui est marqué sur le thermomètre; car 97+593=690, sur quoi il faut ôter 10 degrés pour la température à laquelle l'expérience à été faite.

Rapprochons de cette détermination celles qui dérivent des expériences de MM. Lavoisier & de Laplace, asin de voir s'il existe entr'elles quelqu'uniformité.

Je vais d'abord présenter les expériences de MM. Lavoisser & de Laplace, & je rapporterai ensuite les résultats plus récens de M. Lavoisser.

s. II.

Expériences faites par MM. Lavoisier & de Laplace, pour déterminer le zéro réel.

Je dois observer que les déterminations que je vais présenter sont de même que celles du docteur Crawford, sondées sur les suppositions que les capacités sont permanentes & que le calorique dégagé ou absorbé pendant un changement d'état quelconque ne provient que d'un changement de capacité; ces physiciens savoient très-bien en entreprenant ces recherches, que ces premières données étoient pour le moins très-hypothétiques; mais comme la réalisation de ces suppositions dépend de la coïncidence d'un très-grand nombre de résultats, voyons si nous pourrons tirer quelque lumière de leur rapprochement.

D'après ces expériences, un mélange d'eau & de chaux vive dans le rapport de 9 à 16, fixe le zéro réel à 1537,8 degrés au dessous.

244	IL M IV	ALES	
	thermométral,	-	1537 deg
,	lange d'acide	-	
& d'eau o	lans le rapport	de 4 à 3,	٠
			3241,9
Le mêr	ne niélange da	ins le rap-	
1 -	à 5, le fixe		1169,1
.Un mé	lange d'acide	nitreux &	
de chaux	dans le rappor	t de 9 ½, à	
1, le fixe	à	/	1889
1, ic like	a	• • • • • • •	0,01783
La con	paraison des	capacités	
de l'eau &	& de la glace	qui, sui-	
vant les ex	périences de M	I. Kirwan,	
font dans	le rapport de	1 à 0,9,	

La quatrième détermination étant négative, prouveroit, ainsi que l'observent MM. Lavoisser & de Laplace, la fausseté des hypothèses dont ils sont partis, si la détermination des capacités étoit rigoureusement exacte.

600

fixe le zéro réel à....

Le peu d'accord qui existe entre ces cinq résultats paroît renverser les suppositions sur lesquelles ils sont sondés. MM. Lavoisier & de Laplace observent, à la vérité, qu'une altération très-peu considérable, & tout au plus d'i dans les valeurs des capacités, suffit pour faire coïncider les résultats; & ils ajoutent qu'ils ne peuvent pas répondre qu'une erreur aussi peute ne s'est pas glissée dans leurs expériences.

Ne pouvant donc pas tirer des conféquences très-directes de ces résultats, rapprochons les expériences publiées par M. Lavoisier dans son Abrégé de Chimie, & voyons les conséquences qu'on en peut déduire.

5. III.

Déterminations du zéro réel déduites des expériences de M. Lavoisier.

Le but de M. Lavoisier en entreprenant le travail que je vais présenter, a été principalement, 1°. de déterminer à très-peu de chose près la quantité de calorique que contient l'air vital; 2°. de prouver que l'eau même à l'état de glace, contient encore beaucoup de calorique, & que l'air vital en conserve une quantité très-considérable en se combinant avec le gaz hydrogène.

Ayant essayé de déterminer les quantités de glac e qui se fondent pendant la combustion du phosphore, du charbon & de l'hydrogène,

MM. Lavoisier & de Laplace avoient obtenu les résultats suivans :

liv. de gaz hydrogène.... 295 9 gros 3 ½ g.

« La substance qui se sorme par la combusvion du phosphore étant un acide concret,
vil est probable, observe M. Lavoisier, qu'il
vreste très-peu de calorique dans cet acide,
value par conséquent cette combustion sournit un moyen de connoître à très-peu de
vchose près la quantité de calorique contenue
dans le gaz oxigène. Mais quand on voudroit
supposer que l'acide phosphorique retient encore une quantité considérable de calorique,
vcomme le phosphore en contenoit aussi une
portion avant la combustion, l'erreur ne
pourroit jamais être que de la différence &
value par conséquent de peu de valeur valeur
Voici quels sont ses résultats.

Combustion du phosphore.

Quantité de phosphore brûlé	I liv. onc.
Quantité d'air vital nécessaire à	
la combustion	1 8
Quantité d'acide phosphorique	1,1
obtenu	2 8

Quantité de calorique dégagé pendant la combustion d'une livre de phosphore représentée par la quantité de livres de glace qu'elle peut fondre...... 100,00000 live

Quantité de calorique dégagé de chaque livre d'air vital dans la combustion du phosphore. 66,66667

Quantité de calorique qui se dégage dans la formation d'une liv. d'acide phofphorique....

Quantité de calorique resté dans chaque livre d'acide phofphorique.....

40,00000

0,00000

On ne peut regarder ce dernier énoncé que comme une véritable supposition.

Combustion du carbone.

liv. onc. g. gra.
Quantité de carbone brûlé I « « «
Quantité d'air vital absorbé
pendant la combustion 2 9 1 10
Quantité de gaz acide carboni-
que formé 3.9.1.10
Quantité de calorique dégagé pendant la
combuffion d'une livre de car
bone
Quantité de calorique dégagé
de chaque livre d'air vital 37,52823
Quantité de calorique qui se
dégage pendant la formation
d'une livre de gaz acide carbo-
nique 27,02024
Quantité de calorique que con-
ferve une livre d'air vital dans
cette combustion 29,13844
Quantité de calorique néces-
faire pour porter une livre d'a-
- •
cide carbonique à l'état de gaz. 20,97960

Combustion du gaz hydrogène.

Quantité de gaz hydrogène	liv. onc. g. gra.
Quantité d'air vital employé pour la combustion	
Quantité d'eau formée	6.10.5.24
11.4	Current Services
Quantité de calorique déga combustion d'une livre de gaz	
8	liv. de glace.
hydrogène	295,58950
Quantité de calorique dégagé	
de chaque livre d'air vital	52,16280
Quantité de calorique qui se	
dégage pendant la formation	
d'une livre d'eau	44,33840
Quantité de calorique que con-	
serve chaque liv. d'air vital dans	1 .
cette combustion	14,50386
Quantité de calorique que	
conserve une liv. d'eau à zéro	12,32823

Nous devons observer que les derniers réfultats de ces trois combustions peuvent paroître inexacts en ce qu'ils sont sondés sur deux suppositions qu'il est impossible d'admettre; 1° que dans la combussion du phosphore l'air vital abandonne totalement son calorique spécifique; 2° que le phosphore, le gaz hydrogène & le carbone ne contiennent ni calorique combiné, ni calorique interposé. M. Lavoisser est bien éloigné d'admettre ces suppositions; on ne peut cependant se dissimuler que la rédaction des trois derniers résultats ci-dessus énoncés peut induire en erreur sur le véritable sens que ce physicien a dû nécessairement y attacher.

Ces expériences n'en sont pas moins d'une très-grande utilité, en ce qu'elles peuvent jetter un grand jour sur le degré de consiance qu'on doit avoir dans les principes sondamentaux du docteur Crawsord, & qu'on peut en déduire trois conséquences très-intéressantes.

1°. La quantité de calorique que contient une livre d'air vital dont la température est à zéro, peut sondre pour le moins 66,66667 l. de glace.

2°. La quantité de calorique que contient une livre de gaz acide carbonique dont la température est à zéro, peut fondre pour le moins 20,979 livres de glace.

3°. La quantité de calorique que contient une

livre d'eau dont la température est à zéro, peut fondre pour le moins 12,32823 liv. de glace.

Ces conséquences très-exactes ne sont que le simple énoncé des saits; elles ne déterminent point le calorique spécifique de l'air vital, de l'eau & du gaz acide carbonique lorsque la température de ces substances est à zéro, mais elles prouvent seulement qu'il est pour le moins assez considérable pour sondre les quantités de glace ci-dessus énoncées.

Déduisons maintenant de chacun de ces résultats la détermination du zéro réel, & voyons s'il existe entr'elles quelque coïncidence.

Détermination du zéro réel déduite de la combustion du phosphore.

Nous avons vu ci dessus que la quantité de calorique qui se dégage de chaque livre de gaz oxigène pendant la combustion du phosphore, peut fondre 66,66667 livres de glace, il est très-probable que l'oxigène retient encore une certaine quantité de calorique; mais pour ne rien supposer, nous négligerons cette fraction & nous n'établirons notre calcul que sur le résultat de l'expérience.

Si la capacité de l'air vital étoit égale à celle

de l'eau, la quantité de calorique qui se dégage pendant la combustion du phosphore, d'une livre d'air vital, pourroit élever sa température de 4000 degrés; car comme il saut pour sondre une livre de glace une quantité de calorique représentée par 60 degrés du thermomètre, la quantité qu'il saut pour sondre 66,6667 liv. est représentée par le nombre 4000.

Mais, suivant la table du docteur Crawford, la capacité de l'air vital est à celle de l'eau comme 4,749: 1; divisant donc 4000 par 4,749, on a le nombre 842: ce calcul nous indique que le zéro réel déduit de cette expérience seroit à 842 degrés au-dessous du zéro qui est marqué sur le thermomètre.

Détermination du zéro réel déduite de la combustion du gaz hydrogène.

La quantité de calorique qui se dégage pendant la formation d'une livre d'eau, sond 44,3384 livres de glace. Il est bien certain que cette quantité de calorique est sournie en partie par l'air vital & en partie par le gaz hydrogène; mais pour nous restreindre aux simples résultats, admettons que le gaz hydrogène en se liquésiant ne communique aucune

portion de calorique; admettons même si l'on veut, que le gaz hydrogène ne contient point un atôme de calorique, & conséquemment que la quantité de calorique dégagé pendant la formation de l'eau provient entièrement de l'air vital.

Il entre dans chaque livre d'eau 13 onces 5 gros d'air vital, & puisque la quantité de calorique que contient une livre d'air vital peut fondre pour le moins 66,66667 livres de glace; il en résulte qu'une livre d'eau dont la température est à zéro contient encore assez de calorique pour sondre 12,3282 livres de glace.

Cette détermination, qui n'est fondée sur aucune supposition, est beaucoup trop soible, parce que nous négligeons de calculer la quantité de calorique que contient le gaz hydrogène, & cependant malgré cette omission, nous allons démontrer que le zéro réel qui en dérive est encore au dessous de celui qui est déterminé par l'expérience du dosteur Crawford.

Puisqu'une livre d'eau à zéro contient assez de calorique pour sondre 12,32823 livres de glace, & que la quantité de calorique nécessaire pour sondre une livre de glace est égale à celle qui élève la température d'une livre

d'eau de 60 degrés. 12,32823 x 60 ou 739 représente le nombre de dégrés dont seroit élevée la température d'une livre d'eau par la quantité de calorique qu'elle contient lorsqu'elle est sur le point de se solidisser. Le zéro réel déduit de cette expérience est donc à 739 degrés au-dessous du zéro qui est marqué sur le thermomètre.

Détermination du zéro réel déduite de la combustion du carbone.

Suivant le docteur Crawford, la capacité du gaz acide carbonique est à celle de l'eau comme 1,0454: 1; & puisque les expériences de M. Lavoisier nous indiquent qu'une livre de gaz acide carbonique contient assez de calorique pour sondre 20,9796 l. de glace (nous négligeons encore dans ce calcul la quantité de calorique que contient le carbone), nous pouvons conclure que si la capacité du gaz acide carbonique étoit égale à celle de l'eau, la quantité de calorique qu'il contient lorsque sa température est à zéro, pourroit sondre 20,07 livres de glace, car

bre par 60, nous avons 1204 pour le nombre

de degrés dont la température de l'acide carbonique seroit augmentée par la quantité de calorique qu'il contient lorsque sa température est à zéro.

Ce résultat sixe donc le zéro réel à 1204 degrés environ au-dessous du zéro thermométral.

s. I V.

Rapprochement des déterminations du zéro réel déduites des expériences ci-dessus indiquées.

géra réal déduit de la combineila- de

Le zero reel deduit de la com	dination de
l'eau & de la chaux vive dans le	rapport de
9 à 16, est à 1537 degrés au-dest	ous du zéro
thermométral, ci	-1537
Mélange d'acide sulfurique &	
d'eau dans le rapport de 4 à 3	- 3241
Même mélange dans le rapport	1 ((1) ,
de 4 à 5	-1169
Mélange d'acide nitreux & de	*
chaux vive dans le rapport de 9 x	
à I	1889
	-0,01783
Expérience du dosteur Craw-	3112/-
ford, sur la combustion du gaz	L - 1 - 10
hydrogène	- 680

Expérience de M. Lavoisier, sur
la même combustion 739
Expérience de M. Lavoisier, sur
la combustion du phosphore — 842
Expérience sur la combussion du
carbone, par M. Lavoisier — 1204
Comparaison des capacités de
l'eau & de la glace déterminées
par M. Kirwan

Nous pouvons conclure des différences qui existent entre ces déterminations,

- 1°. Que le calorique obeit aux loix de l'affinité & se combine dans certaines circonstances avec les molécules des corps.
- 2°. Que les capacités ne sont pas permanentes.
- 3°. Que le calorique spécifique n'est point proportionnel aux capacités, ou du moins que les trois suppositions suivantes, savoir, la non-combinaison du calorique avec les molécules, la permanence des capacités tant que les corps, ne changent pas d'état, & le rapport proportionnel entre le calorique spécifique & les capacités, n'existent pas toutes les trois à la fois. Cette dernière conséquence me paroît renverser la théorie du docteur Crawford sur la chaleur.

Les déterminations ci-dessus étant déduites d'expériences dans lesquelles il y a dégagement de calorique combiné, on pourroit se tromper très-fort en concluant que le zéro réel est au moins à 600 degrés au-dessous du zéro thermométral : il y a lieu de présumer que cette détermination est trop forte, mais rien n'indique encore quelle est la véritable; il saut pour y parvenir, pouvoir remplir les conditions rapportées au commencement de ce chapitre.

CHAPITRE SEPTIÈME.

Capacité de la vapeur aqueuse déterminée par le docteur Crawford.

Le docteur Crawford admettant toujours la non combinaison du calorique avec les molécules, la permanence de capacité tant que les corps ne changent pas d'état, & le rapport proportionnel entre le calorique spécifique & la capacité, conclut que la capacité de l'eau dont la température est de 80 degrés, est à celle de la vapeur aqueuse comme le nombre représentant en degrés du thermomètre la quantité de calorique que contient l'eau prête à se

vaporiser, est à ce même nombre plus celui qui représente de même en degrés du thermomètre la quantité de calorique absorbé pendant la vaporisation.

La quantité de calorique que contient l'eau lorsque sa température est à zéro, pouvant, suivant le docteur Crawford, augmenter sa température de 680 degrés, & la quantité de calorique que l'eau absorbe pendant sa vaporisation pouvant augmenter sa température de 406 degrés (ainsi qu'il résulte des expériences de M. Watt), le docteur Crawford conclut que la capacité de l'eau est à celle de la vapeur aqueuse comme 680 + 80:760 + 406, ou environ comme 1:1,55.

Cette détermination étant fondée sur trois suppositions, pourroit fort bien ne pas être exacte; on peut se servir de l'appareil à la glace pour la vérisser & pour la uccerminer en cas que celle du docteur Crawford soit éloignée de la vérité.

CHAPITRE HUITIÈME.

Observations sur la respiration, & expériences qui prouvent que la différence qui existe entre la couleur du sang veineux & celle du sang artériel provient du gaz hydrogène carboné.

Ce fut M. Lavoisier qui annonça le premier que la chaleur animale dépendoit très-probablement de la décomposition de l'air vital; il développa cette idée dans un mémoire lu à l'académie en 1777, & la présenta, sinon comme une vérité démontrée, du moins comme une conjecture très-vraisemblable.

Le docteur Crawford adopta cette opinion, & publia en 1779 un ouvrage intéressant dans lequel il rassembla une suite d'expériences propres à réaliser ce soupçon.

Cette découverte est une des plus importantes de la physique animale.

Pour nous mettre en état de la bien faisir, il saut rapprocher quelques-uns des faits dont l'observation ou la découverte est antérieure.

1°. La température des animaux qui ont des poumons est plus élevée que celle du milieu

environnant; ceux au contraire qui ne jouissent pas de cet organe ont à peu près la même température que le milieu dans lequel ils vivent.

- 2°. Parmi les animaux à fang chaud, ceux dont les poumons sont plus considérables relativement à leur volume, ont aussi une plus haute température.
- 3°. La température d'un même animal est proportionnelle à la quantité d'air qu'il respire dans un tems donné.
- 4°. Il est prouvé, par les expériences de M. Lavoisier, que l'air atmosphérique est composé d'un quart environ de gaz azote & de trois quarts d'air vital, que ce dernier fluide peut seul servir à la respiration, & que pendant cette opération il se convertit en grande partie en gaz acide carbonique.

On pouvoit donc conjecturer, d'après ces premières données, 1°. que c'est à la respiration qu'est principalement due l'augmentation de température des animaux à sang chaud; 2°. que pendant cette opération l'air vital se change en grande partie en gaz acide carbonique. Mais comment se sait ce changement? où se trouve le carbone nécessaire à la formation de ce nouveau gaz? L'air vital n'éprouve-t-il que ce changement? Telles sont les grandes questions

qu'il falloit résoudre pour arriver à des conclusions directes & dont on trouvera la solution dans la belle expérience que je vais rapporter (a).

(a) Nous devons observer que M. Lavoisier annonça le premier, que probablement il se forme de l'eau pendant l'acte de la respiration; ce soupçon est une des belles pensées dont ce célèbre physicien a enrichi les sciences. Voici ce qu'il dit à ce sujet dans un mémoire lu à la société royale de médecine en 1785, & imprimé dans les mémoires de cette société en 1787.

« C'est un fait bien anciennement reconnu, que les » animaux qui respirent ne peuvent vivre qu'un tems » limité dans une quantité donnée d'air de l'atmos-» phère; bientôt ils y languissent, ils s'y assoupissent; » ce sommeil, d'abord paisible, est suivi d'une grande » agitation; la respiration devient pénible, & les ani-» maux meurent dans des mouvemens convulsifs. Ces » accidens se succèdent plus ou moins rapidement, » fuivant que la quantité d'air dans laquelle les ani-» maux sont renfermés est plus ou moins grande re-» lativement à leur volume & à celui de leur poumon. » La vigueur de l'animal contribue aussi à prolonger » un peu plus long-tems son existence; mais en par-» tant d'une proportion commune, on a observé qu'un » homme ne pouvoit pas subsister plus d'une heure » dans un volume d'air de cinq pieds cubes.

» Pour bien connoître le genre d'altération qui ar-

Le sang, pendant sa circulation, éprouve un changement remarquable de couleur; lorsqu'il passe au travers des veines capillaires, il prend une couleur livide & soncée, & reprend

» rive à l'air lorsqu'il a été ainsi respiré par les ani » maux, j'ai introduit un cochon-d'inde sous une » cloche de cristal renversée sur du mercure; elle » contenoit 248 pouces cubiques d'air vital; je l'y » ai laissé pendant une heure & un quart. Au bout » de ce tems, je l'ai retiré de la même manière qu'il » y avoit été introduit, c'est-à-dire, en le faisant » passer par le mercure : je ne me suis pas apperçu » que ces deux passages l'eussent aucunement incom- medé.

» Pour rendre les comparaisons plus faciles, je sup» poserai que la quantité d'air vital dans lequel le
» cochon - d'inde a ainsi séjourné sut d'un pied cube
» ou de 1728 pouces cubiques, & je rapporterai par
» calcul les résultats de ce volume. Lorsque le cochon» d'inde a été retiré de dessous la cloche, les 1728
» pouces cubiques d'air vital se sont trouvés réduits à
» 1672 \(\frac{3}{4}\); il y avoit donc eu une diminution de volume de 55 pouces \(\frac{1}{4}\); il s'étoit formé en même
» tems 229 pouces \(\frac{1}{2}\) d'air fixe (gaz acide carbonique),
» e dont je me suis assuré en introduisant de l'alkali
» caustique sous la cloche; ensin, l'air restant étoit
» encore de l'air vital fort pur.

» En convertissant ces volumes en poids, on aura

une belle couleur vermeille lorsqu'il passe au travers des poumons.

La déconverte de ce changement de conleur a fourni les données nécessaires à la dé-

[»] pour les quantités d'air restant sous la cloche, après » que l'animal en a été retiré,

» Air vital,	one	. gr. gr:	3
» Air fixe (gaz acide carbonique),			4
» Total,	ı	4 16	34

» L'air dans cette expérience a été diminué d'envi» ron to de fon volume; mais il a augmenté de pe» santeur absolue, d'où il résulte évidemment, r° que
» l'air extrait quelque chose du poumon pendant l'acte
» de la respiration; 2° que la substance extraite, com» binée avec l'air vital, forme de l'air fixe (gaz acide
» carbonique); or, on sait qu'il n'y a que la matière
» charbonneuse qui ait cette propriété: l'air, par l'acte
» de la respiration, extrait donc du poumon une ma» tière véritablement charbonneuse.

» Mais il est à considérer que cette augmentation » de poids qui ne paroît être que de 21,87 grains, » est réellement beaucoup plus considérable qu'on ne » la croiroit d'abord; en esset, dans l'expérience que » je viens de rapporter, il n'y a eu que 229 ½ d'air » sixe (gaz acide carbonique) formé. Or, d'après des monstration de la théorie de M. Lavoisier, sur la respiration & sur la chaleur animale.

Le docteur Priestley, dans le cours de ses expériences, observa qu'en exposant du sang

» résultats tres-exacts que j'ai discurés ailleurs, 100 » parties d'air fixe (gaz acide carbonique) en poids » sont composées de 72 parties d'air vital & de 28 » de charbon; ces 229,5 pouces d'air fixe (gaz acide » carbonique) obtenus contenoient donc,

» Air vital,

114,84 grains.

» Charbon,

44,66

» Les 114,84 grains d'air vital reviennent, en pouces » cubes à 229 2.

» Si donc il n'y avoit eu d'air vital employé qu'à » faire de l'air fixe (gaz acide carbonique), la quan-» tité restante après l'opération auroit dû être de

 $3 1728 - 229 \frac{2}{3}$

1498 1

» Elle ne s'est trouvée que de

1443 3

» Déficit,

 $54^{\frac{2}{3}}$

» Il est donc évident qu'indépendamment de la por-» tion d'air vital qui a été convertie en air fixe (gaz » acide carbonique), une portion de celui qui est en-» tré dans le poumon n'en est pas ressorti dans l'état » élassique, & il en résulte qu'il se passe, de deux » choses l'une, pendant l'acte de la respiration, ou à de l'air vital & à du gaz hydrogène, on opéroit les changemens de couleurs ci-dessus indiqués; en esset, le sang artériel exposé à du gaz hydrogène prend la couleur soncée & livide du sang veineux; & ce dernier, exposé à l'air vital, acquiert la couleur vermeille du sang artériel. Ces phénomènes ont également lieu lorsqu'on interpose une vessie mince entre le sang & le gaz. Le même physicien a prouvé que dans ces expériences l'air vital est vicié

[»] qu'une portion d'air vital s'unit avec le fang, ou » bien qu'elle se combine avec une portion d'air in-» flammable (gaz hydrogène) pour former de l'eau. Je » discuterai dans d'autres mémoires les motifs qu'on » peut alléguer en faveur de chacune de ces opinions. » Mais en supposant, comme il y a quelque lieu de le » croire, que la dernière soit préférable, il est aisé, » d'après l'expérience ci-dessus, de déterminer la quantité » d'eau qui se forme par la respiration, & la quantité » d'air inflammable (gaz hydrogène) qui est extraite » du poumon. En effet, puisque pour former 100 » parties d'eau il faut employer 85 parties en poids » d'air vital & 15 de gaz hydrogène, il en résulte » qu'avec 54 pouces d'air vital qui se sont trouvés » manquer, il a dû se former 32,25 rd'eau, & qu'il » s'est dégagé du poumon du cochon-d'inde 4 grains » 5 de gaz inflammable (gaz hydrogène) ».

par le fang veineux, & que le gaz hydrogène est absorbé par le sang artériel.

L'expérience du docteur Hamilton prouve cette verité d'une manière encore plus directe. Il fit trois ligatures à la veine jugulaire d'un chat; ayant retiré le fang compris entre deux de ces ligatures, il y introduifit du gaz hydrogène, & l'y retint en fermant l'ouverture par laquelle il l'avoit introduit. Il défit alors la ligature du milieu, & le fang compris entre la troisième ligature & celle du milieu se trouva en contact avec le gaz hydrogène. Ayant au bout d'une heure retiré le fang de la veine, il le trouva liquide, & vit qu'il avoit acquis une couleur presqu'aussi foncée que de l'encre.

Il fit au même inflant deux ligatures à la veine crurale du même animal, & y intercepta pendant une heure à peu près la même quantité de fang que dans la première expérience. L'ayant retiré, il le trouva coagulé, mais pas encore affez pour qu'il ne fût plus miscible à l'eau; il ajouta à ces deux portions de sang d'égales quantités d'eau. Celle qui avoit été exposée au gaz hydrogène lui communiqua une teinture plus soncée que celle qui avoit été retirée de la veine crurale.

Ces expériences prouvent, 1°, que la diffé-

rence qui existe entre la couleur du sang veineux & celle du sang artériel, provient du gaz hydrogène; 2°. que ce gaz retarde la coagulation du sang.

Le fang artériel éprouvant donc le même changement de couleur dans les veines capillaires que lorsqu'il est exposé au gaz hydrogène, on peut conclure, avec M. Lavoisier & le docteur Crawford,

- 1°. Que le changement de couleur que le fang éprouve dans les veines provient de sa combinaison avec ce principe.
- 2°. Qu'en passant au travers les poumons, le sang abandonne une partie de l'hydrogène qu'il contenoit, & qu'il reprend alors sa couleur vermeille.
- 3°. Que la chaleur animale dépend de la décomposition de l'air vital.

Mais comme tout le gaz hydrogène retiré des matières animales tient en dissolution du carbone, il arrive que pendant la respiration l'air vital qui est reçu dans les poumons se combine avec l'hydrogène carboné dégagé du sang, & sorme du gaz acide carbonique avec le carbone & de l'eau avec l'hydrogène.

Si le carbone n'étoit point divisé, il ne se combineroit point à la température de 30 degrés environ avec l'air vital; mais étant tenu en dissolution, ses molécules sont écartées, & ont alors plus d'attraction pour l'oxigène.

On ne peut point objecter que le gaz hydrogène & l'air vital mêlés ensemble ne se combinent point, à moins qu'on ne leur présente un corps enssammé; en esset, les expériences du docteur Priestley & celles de M. Berthollet prouvent que le gaz hydrogène, dans son état naissant (ou, ce qui revient au même, l'hydrogène n'ayant plus que très-peu d'adhérence avec le corps auquel il est combiné), est capable de contracter une union avec l'air vital. Il est clair que dans cette circonstance il y a une attraction de moins; car les matières animales ne contiennent pas de gaz hydrogène, mais de l'hydrogène.

Je dois observer que l'opinion du docteur Crawford ne diffère de celle que je viens d'énoncer qu'en ce que ce célèbre physicien nomme, principe inflammable la substance que j'ai désignée par la dénomination de gaz hydrogène carboné.

CHAPITRE NEUVIÈME.

La capacité du fang artériel est plus grande que celle du fang veineux.

Le docteur Crawford a mêlé avec de l'eau du sang artériel & du sang veineux retiré de différens animaux à diverses températures, & a constamment trouvé, après avoir fait les corrections nécessaires, que la capacité du sang veineux est à celle du sang artériel comme 10:11,5 à peu près.

Je dois observer que la détermination de ce rapport est extrêmement difficile; car il faut joindre aux sources d'erreurs énoncées dans les chapitres précédens, la prompte coagulation du sang. Le docteur Crawford, après avoir fait un grand nombre d'expériences & les avoir variées de dissérentes manières, a trouvé qu'en mêlant 12 parties d'eau avec 1 de sang, la coagulation n'a lieu qu'au bout de plusieurs heures (a).

⁽a) Le docteur Crawford conclut de ces expériences, que le calorique spécifique du sang artériel est plus grand que celui du sang veineux; mais elles indiquent

CHAPITRE DIXIÈME.

Réfultats de quelques expériences faites par le docteur Crawford, sur plusieurs animaux.

Ces expériences prouvent, 1°. que la différence qui existe entre la couleur du sang veineux & celle du sang artériel, est moins sensible lorsqu'un animal est placé dans un milieu chaud, que lorsqu'il se trouve dans un milieu froid; 2°. qu'un animal placé dans un milieu froid, consomme plus d'air dans un tems donné, que lorsqu'il est placé dans un milieu chaud.

Le docteur Crawford a fait aussi quelques expériences sur la combussion de la cire, du suif, de l'huile & du charbon, & il en conclut que la quantité de calorique qui se dégage pendant l'altération d'une certaine quantité d'air vital par la respiration d'un animal, est égale à celle qui se dégage pendant la combustion de la cire ou du charbon dans la même quantité d'air vital.

seulement, ainsi que nous l'avons prouvé ci - dessus, que la capacité du sang artériel est plus grande que celle du sang veineux.

Ces expériences sont faites avec soin, mais sur de très-petites quantités; elles seroient peutêtre susceptibles de quelques réslexions; mais comme elles ne sont pas nécessaires aux conséquences qui dérivent de cet ouvrage, je me contenterai de les avoir indiquées.

La suite-dans le prochain Volume.

NOTE

Sur un Accident arrivé à M. PELLETIER.

JE travaillois avec M. Donadei à l'examen du phosphate calcaire qu'il a rapporté d'Espagne, & faisois quelques expériences comparatives.

J'avois distillé environ une once d'acide phosphoreux (tel qu'on l'obtient du déliquium du phosphore) dans une petite cornue à l'appareil au mercure, & j'en avois obtenu quelques pouces d'air.

Desirant connoître la nature de cet air, j'en mis dans une petite cloche, & je la portai dans une cuye à eau.

- 1°. Je vis que cet air n'étoit point absorbé-par l'eau.
- 2°. Je sis passer dans environ un pouce de cet air un pouce d'air ordinaire; leur mélange se sit sans présenter de phénomènes particuliers. La même expérience sut répétée d'une manière inverse.
- 3°. Je sis passer (toujours sur l'eau) dans une petite cloche cylindrique, un pouce de cet air & un pouce de gaz oxigène ou déphlogistiqué; leur mélange se sit encore sans présenter aucun phénomène, même en procédant inversement.
- 4°. Alors je fis passer dans un pouce de cet air un pouce de gaz nitreux; leur mélange produisit un nuage épais & blanc.
- 5°. Dans une cinquième expérience, j'ai commencé par faire passer dans une cloche cylindrique un pouce de cet air retiré de la distillation de l'acide phosphoreux, j'y introduisis ensuite un pouce d'air déphlogistiqué; leur mélange se sit paisiblement, comme dans la troisième expérience. Mais ayant voulu y saire passer un pouce de gaz nitreux, il se produisit une détonnation instantanée, la cloche sut brisée en mille morceaux; j'en ai trouvé des portions à 25 pieds de distance: la partie de la cloche

que je tenois de la main gauche dans l'eau, a resté d'un seul morceau; il n'y a que la portion qui étoit au dessus de l'eau, laquelle rensermoit les airs, qui a été brisée. J'ai été frappé sur les deux yeux des éclats de la cloche; la sclérotique de l'œil droit a été coupée d'environ trois lignes, & la paupière insérieure de l'œil gauche a été non-seulement piquée, mais elle a encore reçu une sorte contusion, ayant été sans doute frappée par une partie arrondie de la cloche.

Réflexion.

Dans le courant de la distillation de l'acide phosphoreux, j'avois cru reconnoître (par les bulles qui s'échappent lorsque l'on change les cloches) l'odeur du gaz hydrogène phosphoré; d'après cela, je n'opérois qu'en petit & sur l'eau, & j'étois bien éloigné d'attendre une explosion, d'autant que cet air s'étoit mêlé au gaz déphlogistiqué sans s'enssammer, comme cela arrive avec le gaz hydrogène phosphoré pur.

Je crois cependant que cet air est analogue au gaz hydrogène phosphoré; mais il n'est point aussi inflammable que celui que l'on obtient en traitant le phosphore avec l'alkali caustique; voilà pourquoi j'ai pu l'unir au gaz déphlogiftiqué sans qu'il y ait eu de détonnation. Il arrive aussi que le gaz hydrogène phosphoré le plus instammable perd de ses propriétés lorsqu'on le garde quelque tems. J'ai aussi fait passer du gaz déphlogissiqué dans du gaz hydrogène phosphoré très-instammable sans qu'il y ait eu de détonnation; mais je présume que si l'on venoit à y saire passer du gaz nitreux, alors il y auroit une sorte détonnation, & le chimiste ou physicien qui tenteroit de pareilles expériences, auroit à prendre ses précautions. Il est aisé de rendre raison de ce phénomène.

Quant au gaz hydrogène phosphoré que j'ai obtenu de la distillation de l'acide phosphoreux, l'on peut le concevoir d'après la théorie nouvelle, en admettant la décomposition de l'eau, laquelle aura fourni le gaz inslammable qui, uni à une portion de phosphore, aura produit le gaz hydrogène phosphore; & cette décomposition n'a lieu que vers la fin de la distillation de l'acide phosphoreux, lorsque celui-ci est presque à siccité dans le sond de la cornue; alors le phosphore qui y est contenu décompose l'eau (comme le fait le fer), & le gaz oxigène ou air pur séparé de l'eau, s'unit à une portion de phosphore; tandis que l'air

instammable, autre principe de l'eau, devenu libre, se dégage combiné à une très-petite quantité de phosphore, & dans l'état de gaz hydrogène phosphoré; mais il n'est pas assez chargé de phosphore pour s'enstammer lorsqu'on le met en contact avec l'air atmosphérique.

P. S. Depuis mon accident, j'ai plongé une bougie allumée dans ce gaz retiré de la distillation de l'acide phosphoreux, & ce gaz s'est enslammé.



EXTRAIT

D'UNE LETTRE

DE M. SCHURRER,

Professeur de Chimie & de Physique à l'Ecole d'Artillerie de Strasbourg,

A M. BERTHOLLET.

J'AI eu l'avantage de voir chez M. Paets Van-Troostwyk la belle expérience sur la résolution de l'eau en gaz oxigène & hydrogène par l'étincelle électrique, & la recomposition de l'eau par la combussion de ces gaz.

J'aurai l'honneur, Monsieur, de vous donner quelques détails qui pourront peut-être servir à faire répéter cette expérience avec plus de facilité. L'instrument que M. Van-Troothwyk emploie est un tube de verre de 1 ½ ligne de diamètre & de 10 pouces de longueur. On en ferme un bout hermétiquement à la lampe

d'émailleur, après y avoir fait passer un fil d'or fort mince (d'i de ligne de diamètre) qui se soude très-bien avec le verre, & qui sert à conduire le fluide électrique dans l'intérieur du tube. La longueur de ce fil est relative à la quantité des deux gaz qu'on veut produire avant de les enflammer. Dans l'instrument de M. Van-Trootlwyk, ce fil entre dans le tube de 1 5 pouce : on introduit par l'autre extrémité ouverte du tube un fil d'or semblable qu'on peut faire avancer ou reculer librement dans le tube, ensuite on remplit le tube, d'eau privée d'air autant qu'il se peut sous le vide de la pompe pneumatique ou par l'ébullition, & on le place dans un petit vaisseau de façon que fon ouverture soit couverte d'eau.

Le succès de l'expérience dépend de la juste force de l'étincelle électrique. L'étincelle d'un conducteur simple, même de la grande machine électrique du cabinet de Teyler, ne suffit pas, il saut employer nécessairement une bouteille de Leide; celle de M. Van-Troostwyk a environ 120 pouces quarrés de surface armée: mais de l'autre part, une étincelle trop forte brise immanquablement ce tube. Pour parvenir donc à trouver la juste force de l'étincelle électrique sans risquer de casser le tube,

on éloigne le fil d'or inférieur du supérieur d'environ 1 ½ pouce, & on le sait communiquer avec la surface extérieure de la bouteille de Leide. On appuie l'extrêmité du sil supérieur qui sort du verre contre une grande boule de cuivre isolée, qu'on peut éloigner plus ou moins du conducteur de la machine électrique; on sait passer ensuite de petites étince es par le tube (bien séché extérieurement), & on en augmente peu à peu la force, jusqu'à ce que l'on voye naître à chaque étincelle une quantité de très-petites bulles de ssuide élassique qui se rassemblent au haut du tube.

Ayant ainsi trouvé la force suffisante de l'électricité, on approche avec précaution le sil inférieur du supérieur, jusqu'à ce qu'à chaque étincelle il paroisse dans l'obscurité un petit point lumineux d'environ une demi-ligne de long, au bout des deux sils dans l'eau; cette distance est alors la plus savorable pour l'expérience, car en approchant plus les sils, l'étincelle électrique passe en rayon continu à travers l'eau & brise le tube; ce qui n'arrive pas lorsqu'on procède avec les précautions indiquées.

Il faut environ 600 étincelles pour pro-

duire dans le tube une colonne de fluide élastique de 1 pouce de long; l'étincelle électrique passant à travers ce fluide, l'enstamme, & il ne reste ordinairement qu'une très-petite bulle d'air, parce qu'il est très-dissicile d'en priver l'eau totalement. Mais en répétant l'expérience trois ou quatre sois de suite avec la même eau, en saisant sortir à chaque sois la petite bulle restante, l'instammation se sait à la sin sans aucun résidu aérisorme quelconque.

M. Van-Troostwyk a obtenu, par un procédé semblable, du gaz oxigène de l'acide sulfurique. L'acide muriatique ne sournit que du gaz hydrogène, l'oxigène étant absorbé par l'acide qui devient oxigéné.

Pour éviter d'autant plus sûrement que le tube ne se brise par la réadion de l'eau sur ses parois, M. Van-Trooslwyk y fait une double courbure



& il y introduit en a une petite bulle d'air,

qui, en cédant à l'expansion de l'eau, en diminue l'esset sur le tube; mais cet air, en se dissolvant dans l'eau, empêche, à mon avis, que l'expérience ne se fasse avec toute l'exactitude possible.

Fin du cinquième Volume. 3 911

retito Parls retings, Francous i là ha les en president compres

ו ביברכם יים!

de van 11 stewyk a obeent steed of the control of the steed of the control of the

is the analysis of a company of the second o

TABLE

DESARTICLES

CONTENUS DANS CE VOLUME.

Mémoire fur la Cause des principaux

Phénomènes de la météréologie; par M.

Monge, page 1

Extrait d'un Mémoire de M. DORTHÈS, D.

M. Membre de la Société Royale des sciences
de Montpellier, &c. sur un Quartz glanduleux en crête de coq, qui présente à l'extérieur la configuration du plâtre en crête de
coq de Montmartre; & sur plusieurs Substances
fossiles dont la substance est différente de celle
des corps dont ils présentent les formes, 72

Mémoire sur la Coloration des Matières végétales par l'air vital, & sur une nouvelle Préparction de Couleurs solides pour la peinture; par M. DE FOURCROY, 80

282	TABLE	
Analyse d	lu Tamarin, & Réflexi	ons sur quel-
ques - un	es de ses Préparations	médicinales;
par M.	VAUQUELIN,	92
Traité de	la Culture du Nopal E	de l'Educa-
tion de	la Cochenille dans les	Colonies fran-
çoises de	l'Amérique; précédé	d'un Voyage
à Guax	aca; par M. Thie	RY DE ME-
NONVILI	LE, extrait par M.	Berthol-
LET,		107
Observation	s sur le Platine; par	M. LAVOI-
SIER,	1	. 137
Eau Anti-	incendiaire. Rapport,	141
Mémoire su	r une Masse de Fer nat	if trouvé dans
l'Amériq	ue méridionale; par L	Dom MICHEL
RUBIN	DE CELIS. Extrait de	la première
partie de	s Transactions Philoso	phiques pour
1789, p	var M. ADET,	149

Mémoire sur les différens états des Cadavres trouvés dans les fouilles du cimetière des Innocens en 1786 & 1787; par M. DE FOUR-CROY, 154

Analyse d'une Pierre retirée de la vésicule du

DES ARTICLES. 283
fiel; par M. le Professeur GREN. Extrait de
CRELL, 186
Second Mémoire sur le Calorique; par M. Sa-
GUIN, 191
Note sur un Accident arrivé à M. PELLETIER,
271
Extrait d'une Lettre de M. SCHURRER, Pro-
fesseur de Chimie & de Physique à l'Ecole
d'Artillerie de Strasbourg, à M. BERTHOL-
I ET

Fin de la Table.

ela rabier, ser

- 386

1 1 1 1 1 1

Anta lateral

- 0 -

- 1

The last

- 1

